This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/12, C07K 14/435, C12N 15/63, 15/85, C07K 16/18, A61K 38/17, 48/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/55858

A2 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

NL, PT, SE).

4. November 1999 (04.11.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE99/01258

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. April 1999 (19.04.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 20 190.7

28. April 1998 (28.04.98)

Veröffentlicht DE

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): META-GEN GESELLSCHAFT FÜR GENOMFORSCHUNG MBH [DE/DE]; Ihnestrasse 63, D-14195 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SPECHT, Thomas [DE/DE]; Grabenstrasse 14, D-12209 Berlin (DE). HINZMANN. Bernd [DE/DE]; Parkstrasse 19, D-13127 Berlin (DE). SCHMITT, Armin [DE/DE]; Laubacher Strasse 6/II, D-14197 Berlin (DE). PILARSKY, Christian [DE/DE]: Heinrich-Lange-Strasse 13c, D-01474 Schönfeld-Weißig (DE). DAHL, Edgar [DE/DE]; Eleonore-Procheska-Strasse 6, D-14480 Potsdam (DE). ROSENTHAL, André [DE/DE]; Koppenplatz 10, D-10115 Berlin (DE).

(54) Title: HUMAN NUCLEIC ACID SEQUENCES OBTAINED FROM PANCREAS TUMOR TISSUE

(54) Bezeichnung: MENSCHLICHE NUKLEINSÄURESEQUENZEN AUS PANKREASTUMORGEWEBE

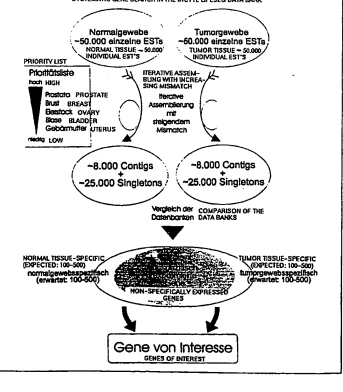
(57) Abstract

The invention relates to human nucleic acid sequences mRNA, cDNA, genomic sequences obtained from pancreas tumor tissue which code for the gene products or parts thereof, and to the utilization of said sequences. The invention also relates to polypeptides obtained via the sequences and to the utilization of said polypeptides.

(57) Zusammenfassung

Es werden menschliche Nukleinsäuresequenzen mRNA, cDNA, genomische Sequenzen - aus Pankreastumorgewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren, und deren Verwendung beschrieben. Es werden weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung beschrieben.

Systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank systematic gene search in the incyte LifeSeq Data Bank



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| AL | Albanien | ES - | Spanien | LS | Lesotho | SI | Slowenien |
|----|------------------------------|----------|-----------------------------|----------|-----------------------------|----|------------------------|
| AM | Armenien | FI | Finnland | LT | Litauen | SK | Slowakei |
| AT | Österreich | FR | Frankreich | LU | Luxemburg | SN | Senegal |
| ΑÜ | Australien | GA | Gabun | LV | Lettland | SZ | Swasiland |
| AZ | Aserbaidschan | GB | Vereinigtes Königreich | MC | Monaco | TD | Tschad |
| BA | Bosnien-Herzegowina | GE | Georgien | MD | Republik Moldau | TG | |
| BB | Barbados | GH | Ghana | MG | Madagaskar | TJ | Togo Tadschikistan |
| BE | Belgien | GN | Guinea | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Griechenland | 17432 | Republik Mazedonien | TR | |
| BG | Bulgarien | HU | Ungam | ML | Mali | TT | Türkei |
| BJ | Benin | IE | Irland | MN | Mongolei | | Trinidad und Tobago |
| BR | Brasilien | IL | Israel | MR | Mauretanien | UA | Ukraine |
| BY | Belarus | IS | Taland | MW | Malawi Malawi | UG | Uganda |
| CA | Kanada | IT | Italien | MX | Mexiko | US | Vereinigte Staaten von |
| CF | Zentralafrikanische Republik | JP | Japan | | | | Amerika |
| CG | Kongo | KE | Kenia | NE NL | Niger | UZ | Usbekistan |
| CH | Schweiz | KG | Kirgisistan | | Niederlande | VN | Vietnam |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | • | NO | Norwegen | YU | Jugoslawien |
| CM | Kamerun | M. | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neusceland | ZW | Zimbabwe |
| CN | China | I/D | Korea | PL | Polen | | |
| Cυ | Kuba | KR KZ | Republik Korea | PT | Portugal | | |
| CZ | | | Kasachstan | RO | Rumanien | | |
| DE | Tschechische Republik | LC | St. Lucia | RU | Russische Föderation | | |
| DE | Deutschland | LI | Liechtenstein | SD | Sudan | | |
| | Dänemark | LK | Sri Lanka | SE | Schweden | | |
| EE | Estland | LR | Liberia | SG | Singapur | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

Menschlich Nukleinsäur s quenz n aus Pankr astumorgew be

Die Erfinduna betrifft menschliche Nukleinsäureseguenzen aus Pankreastumorgewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren, deren funktionale Gene, die mindestens ein biologisch aktives Polypeptid kodieren und deren Verwendung.

Die Erfindung betrifft weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung.

10

Eine der Hauptkrebstodesursachen ist der Pankreastumor, für dessen Bekämpfung neue Therapien notwendig sind. Bisher verwendete Therapien, wie z.B. Chemotherapie, Hormontherapie oder chirugische Entfernung des Tumorgewebes. führen häufig nicht zu einer vollständigen Heilung.

15

25

Das Phänomen Krebs geht häufig einher mit der Über- oder Unterexpression gewisser Gene in den entarteten Zellen, wobei noch unklar ist, ob diese veränderten Expressionsraten Ursache oder Folge der malignen Transformation sind. Die Identifikation solcher Gene wäre ein wesentlicher Schritt für die Entwicklung neuer Therapien gegen Krebs. Der spontanen Entstehung von Krebs geht häufig eine Vielzahl von Mutationen voraus. Diese können verschiedenste Auswirkungen auf das Expressionsmuster in dem betroffenen Gewebe haben, wie z.B. Unter- oder Überexpression, aber auch Expression verkürzter Gene. Mehrere solcher Veränderungen durch solche Mutationskaskaden können schließlich zu bösartigen Entartungen führen. Die Komplexität solcher Zusammenhänge erschwert die

experimentelle Herangehensweise sehr.

Für die Suche nach Kandidatengenen, d.h. Genen, die im Vergleich zum Tumorgewebe im normalen Gewebe stärker exprimiert werden, wird eine Datenbank verwendet, die aus sogenanten ESTs besteht. ESTs (Expressed Sequence Tags) sind Sequenzen von cDNAs, d.h. revers transkribierten mRNAs, den Molekülen also. die die Expression von Genen widerspiegeln. Die EST-Sequenzen werden für normale und entartete Gewebe ermittelt. Solche Datenbanken werden von verschiedenen Betreibern z.T. kommerziell angeboten. Die ESTs der LifeSeq-Datenbank, die hier verwendet wird, sind in der Regel zwischen 150 und 350 Nukleotide lang. Sie representieren ein für ein bestimmtes Gen unverkennbares Muster, obwohl dieses Gen normalerweise sehr viel länger ist (> 2000 Nukleotide). Durch Vergleich der Expressionsmuster von normalen und Tumorgewebe können ESTs identifiziert werden, die für die Tumorentstehung und -proliferation wichtig sind. Es besteht jedoch folgendes Problem: Da durch unterschiedliche Konstruktionen der cDNA-Bibliotheken die gefundenen EST-Sequenzen zu unterschiedlichen Regionen eines unbekannten Gens gehören können, ergäbe sich in einem solchen Fall ein völlig falsches Verhältnis des Vorkommens dieser ESTs in dem jeweiligen Gewebe. Dieses würde erst bemerkt werden, wenn das vollständige Gen bekannt ist und somit

die ESTs dem gleichen Gen zugeordnet werden können. Es wurde nun gefunden, daß diese Fehlermöglichkeit verringert werden kann, wenn zuvor sämtliche ESTs aus dem jeweiligen Gewebstyp assembliert werden, bevor die Expressionsmust r miteinander verglichen werden. Es wurden also überlappende ESTs in und desselben Gens zu längeren Sequenzen zusammengefaßt (s. Fig. 1.

Fig. 2a und Fig.3). Durch diese Verlängerung und damit Abdeckung eines wesentlich größeren Genbereichs in jeder der jeweiligen Banken sollte der oben beschriebene Fehler weitgehenst vermieden werden. Da es hierzu keine bestehenden

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

Softwareprodukte gab, wurden Programme für das Assemblieren von genomischen Abschnitten verwendet, die abgewandelt eingesetzt und durch eigene Programme ergänzt wurden. Ein Flowchart der Assemblierungsprozedur ist in Fig. 2b1 – 2b4 dargestellt.

5

Es konnten nun die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 gefunden werden, die als Kandidatengene beim Pankreastumor eine Rolle spielen.

Von besonderem Interesse sind die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 1-88, 90-96, 98-120, 123-140, 142-144, 597-617.

Die Erfindung betrifft somit Nukleinsäure-Sequenzen, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodieren, umfassend

15

a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe der Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 1-88, 90-96, 98-120, 123-140, 142-144, 597-617.

20

b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen

oder

25

c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.

Die Erfindung betrifft weiterhin eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID No 1-88, 90-96, 98-120, 123-140, 142-144, 597-617 oder eine komplementäre oder allelische Variante davon und die Nukleinsäure-Sequenzen davon, die eine 90%ige bis 95% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweisen.

35 -

45

50

Die Erfindung betrifft auch die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617, die im Pankreastumorgewebe erhöht exprimiert sind.

Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, umfassend einen Teil der oben genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 hybridisieren.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen weisen im allgemeinen eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp, vorzugsweise eine Länge von mindestens 150 bis 4000 bp, insbesondere eine Länge von 450 bis 3500 bp auf.

Mit den erfindungsgemäßen Teilsequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 können gemäß gängiger Verfahrenspraxis auch Expressionskassetten konstruiert werden, wobei auf der Kassette mindestens eine der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen zusammen mit mindestens einer dem Fachmann allgemein bekannten Kontroll- oder regulatorischen Sequenz, wie z. B. ein m geeigneten Promotor,

15

35

kombiniert wird. Die erfindungsgemäßen Sequenzen können in sense oder antisense Orientierung eingefügt sein.

PCT/DE99/01258

In der Literatur sind ist eine große Anzahl von Expressionskassetten bzw. Vektoren und Promotoren bekannt, die verwendet werden können.

Unter Expressionskassetten bzw. Vektoren sind zu verstehen: 1. bakterielle, wie z. B., phagescript, pBs, \$\phi\$X174, pBluescript SK, pBs KS, pNH8a, pNH16a, pNH18a, pNH46a (Stratagene), pTrc99A, pKK223-3, pKK233-3, pDR540, pRIT5 (Pharmacia), 2. eukaryontische, wie z. B. pWLneo, pSV2cat, pOG44, pXT1, pSG (Stratagene), pSVK3, pBPV, pMSG, pSVL (Pharmacia).

Unter Kontroll- oder regulatorischer Sequenz sind geignete Promotoren zu verstehen. Hierbei sind zwei bevorzugte Vektoren der pKK232-8 und der PCM7 Vektor. Im einzelnen sind folgende Promotoren gemeint: lacl, lacZ, T3, T7, gpt, lambda PR, trc, CMV, HSV Thymidin-Kinase, SV40, LTRs aus Retrovirus und Maus Metallothionein-I.

Die auf der Expressionskassette befindlichen DNA-Sequenzen können ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.

Die Expressionskassetten sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Fragmente können zur Herstellung von Vollängen-Genen verwendet werden. Die erhältlichen Gene sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-30 Sequenzen, sowie die aus der Verwendung erhältlichen Gen-Fragmente.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können mit geeigneten Vektoren in Wirtszellen gebracht werden, in denen als heterologer Teil die auf den Nukleinsäure-Fragmenten enthaltene genetischen Information befindet, die exprimiert wird.

Die die Nukleinsäure-Fragmente enthaltenden Wirtszellen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Geeignete Wirtszellen sind z. B. prokaryontische Zellsysteme wie E. coli oder eukaryontische Zellsysteme wie tierische oder humane Zellen oder Hefen.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können in sense oder antisense Form verwendet werden.

Die Herstellung der Polypeptide oder deren Fragment erfolgt durch Kultivierung der Wirtszellen gemäß gängiger Kultivierungsmethoden und anschließender Isolierung und Aufreinigung der Peptide bzw. Fragmente, ebenfalls mittels gängiger Verfahren. Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, die mindestens eine Teilsequenz ines biologisch aktiven Polypeptids kodieren.

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Polypeptid-Teilsequenzen, sogenannte ORF (open-reading-frame)-Peptide, gemäß den Sequenzprotokollen Seq. ID No 158-596, 618-659.

4

- Die Erfindung betrifft ferner die Polypeptid-Sequenzen, die mindestens eine 80%ige Homologie, insbesondere eine 90%ige Homologie zu den erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen der Seq. ID No 158-596, 618-659 aufweisen.
- Die Erfindung betrifft auch Antikörper, die gegen ein Polypeptid oder Fragment davon gerichtete sind, welche von den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 kodiert werden.

Unter Antikörper sind insbesondere monoklonale Antikörper zu verstehen.

Die erfindungsgemäßen Antikörper können u.a. durch ein Phage Display Verfahren identifiziert werden. Auch diese Antikörper sind Gegenstand der Erfindung.

Die erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen können in einem Phage Display Verfahren verwendet werden. Die mit diesem Verfahren identifizierten Polypeptide, die an die erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen binden, sind auch Gegenstand der Erfindung.

Ebenso können die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen in einem Phage Display Verfahren verwendet werden.

- Die erfindungsgemäßen Polypeptide der Sequenzen Seq. ID No 158-596, 618-659 können auch als Tool zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Pankreastumor verwendet werden, was ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist.
- Ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Pankreastumor verwendet werden können.
- Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der gefundenen Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No 158-596, 618-659 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung gegen den Pankreastumor, bzw. zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Pankreastumor.
- Die Erfindung betrifft auch Arzneimittel, die mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No 158-596, 618-659 enthalten.
 - Die gefundenen erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können auch genomische oder mRNA-Sequenzen sein.
- Die Erfindung betrifft auch genomische Gene, ihre Exon- und Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617, sowie deren Verwendung zusammen mit geeigneten regulativen Elementen, wie geeigneten Promotoren und/ oder Enhancern.

20

25

Mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren (cDNA-Sequenzen) Seq. ID No 1-157, 597-617 werden genomische BAC-, PAC- und Cosmid-Bibliotheken gescreent und über komplementäre Basenpaarung (Hybridisierung) spezifisch humane Klone isoliert. Die so isolierten BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden mit Hilfe der Fluoreszenz-in-situ-Hybridisation auf Metaphasenchromosomen hybridisiert und entsprechende Chromosomenabschnitte identifiziert, auf denen die entsprechenden genomischen Gene liegen. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden sequenziert, um die entsprechenden genomischen Gene in ihrer vollständigen Struktur (Promotoren, Enhancer, Silencer, Exons und Introns) aufzuklären. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone können als eigenständige Moleküle für den Gentransfer eingesetzt werden (s. Fig. 5). Die Erfindung betrifft auch BAC-, PAC- und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.

10

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

B d utung nv n Fachbegriff n und Abkürzungen

5

15

30

40

45

Nukleinsäuren=
Unter Nukleinsäuren sind in der voliegenden Erfindung zu verstehen: mRNA, partielle cDNA, vollängen cDNA und genomische Gene (Chromosomen).

ORF = Open Reading Frame, eine definierte Abfolge von Aminosäuren,

ORF = Open Reading Frame, eine definierte Abfolge von Aminosäuren, die von der cDNA-Sequenz abgeleitet werden kann.

contig = eine Menge von DNA-Sequenzen, die aufgrund sehr großer Ähnlichkeiten zu einer Sequenz zusammengefaßt werden können (Consensus)

Singleton= ein Contig, der nur eine Sequenz enthält

Modul = Domäne eines Proteins mit einer definierten Sequenz, die eine strukturelle Einheit darstellt und in unterschiedlichen Proteinen vorkommt

20 N = wahlweise das Nukleotid A, T, G oder C

x = wahlweise eine der 20 natürlich vorkommenden Aminosäuren

25 Erklärung zu den Alignmentparametern

minimal initial match= minimaler anfänglicher Identitätsbereich

maximum pads per read= maximale Anzahl von Insertionen

maximum percent mismatch= maximale Abweichung in %

Erklärung der Abbildungen

Fig. 1 zeigt die systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank.

Fig. 2a zeigt das Prinzip der EST-Assemblierung

Fig. 2b1-2b4 zeigt das gesamte Prinzip der EST-Assemblierung

Fig. 3 zeigt die in silico Subtraktion der Genexpression in verschiedenen Geweben

Fig. 4a zeigt die Bestimmung der gewebsspezifischen Expression über elektronischen Northern.

Fig. 4b zeigt den elektronischen Northern

Fig. 5 zeigt die Isolierung von genomischen BAC- und PAC-Klonen.

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, ohne die Erfindung auf diese Beispiele und Nukleinsäure-Sequenzen zu beschränken.

5

Beispiel 1

Suche nach Tumor-bezogenen Kandidatengenen

10

15

50

Zuerst wurden sämtliche ESTs des entsprechenden Gewebes aus der LifeSeq-Datenbank (vom Oktober 1997) extrahiert. Diese wurden dann mittels des Programms GAP4 des Staden-Pakets mit den Parametern 0% mismatch, 8 pads per read und einem minimalen match von 20 assembliert. Die nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen (Fails) wurden erst bei 1% mismatch und dann nochmals bei 2% mismatch mit der Datenbank assembliert. Aus den Contigs der Datenbank, die aus mehr als einer Sequenz bestanden, wurden Consensussequenzen errechnet. Die Singletons der Datenbank, die nur aus einer Sequenz bestanden, wurden mit den nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen bei 2% mismatch erneut assembliert. Wiederum wurden für die Contigs die Consensussequenzen ermittelt. Alle übrigen ESTs wurden bei 4% mismatch erneut assembliert. Die Consensussequenzen wurden abermals extrahiert und mit den vorherigen Consensussequenzen sowie den Singletons und den nicht in die Datenbank aufgenommenen Sequenzen abschließend bei 4% mismatch assembliert. Die Consensussequenzen wurden gebildet und mit den Singletons und Fails als Ausgangsbasis für die Gewebsvergleiche verwendet. Durch diese Prozedur konnte sichergestellt werden, daß unter den verwendeten Parametern sämtliche Sequenzen von einander unabhängige Genbereiche darstellten.

Fig. 2b1-2b4 veranschaulicht die Verlängerung der Pankreasgewebs ESTs.

Die so assemblierten Sequenzen der jeweiligen Gewebe wurden anschließend mittels des gleichen Programms miteinander verglichen (Fig. 3). Hierzu wurden erst alle Sequenzen des ersten Gewebes in die Datenbank eingegeben. (Daher war es wichtig, daß diese voneinander unabhängig waren.)

Dann wurden alle Sequenzen des zweiten Gewebes mit allen des ersten verglichen. Das Ergebnis waren Sequenzen, die für das erste bzw. das zweite Gewebe spezifisch waren, sowie welche, die in beiden vorkamen. Bei Letzteren wurde das Verhältnis der Häufigkeit des Vorkommens in den jeweiligen Geweben ausgewertet. Sämtliche, die Auswertung der assemblierten Sequenzen betreffenden Programme, wurden selbst entwickelt.

Alle Sequenzen, die mehr als viermal in jeweils einem der verglichenen Gewebe vorkamen, sowie alle, die mindestens fünfmal so häufig in einem der beiden Gewebe vorkamen wurden weiter untersucht. Diese Sequenzen wurden einem elektronischen Northern (s. Beispiel 2.1) unterzogen, wodurch die Verteilung in sämtlichen Tumorund Normal-Geweben untersucht wurde (s. Fig. 4a und Fig. 4b). Die relevanten Kandidaten wurden dann mit Hilfe sämtlicher Incyte ESTs und allen ESTs öffentlicher Datenbanken verlängert (s. Beispiel 3). Anschließend wurden die Sequenzen und ihre Übersetzung in mögliche Proteine mit allen Nukleotid- und Proteindatenbanken verglichen, sowie auf mögliche, für Proteine kodierende Regionen untersucht.

Beispiel 2

Algorithmus zur Identifikation und Verlängerung von partiellen cDNA-Sequenzen mit verändertem Expressionsmuster

Im folgenden soll ein Algorithmus zur Auffindung über- oder unterexprimierter Gene erläutert werden. Die einzelnen Schritte sind der besseren Übersicht halber auch in einem Flußdiagramm zusammengefaßt (s. Fig. 4b).

10

2.1 Elektronischer Northern-Blot

Zu einer partiellen DNA-Sequenz S, z. B. einem einzelnen EST oder einem Contig werden mittels eines Standardprogramms zur Homolgiesuche, z. B. von ESTs. BLAST (Altschul, S. F., Gish W., Miller, W., Myers, E. W. und Lipman, D. J. (1990) J. Mol. Biol., 215, 403-410), BLAST2 (Altschul, S. F., Madden, T. L., Schäffer, A. A., Zhang, J., Zhang, Z., Miller, W. und Lipman, D. J. (1997) Nucleic Acids Research 25 3389-3402) oder FASTA (Pearson, W. R. und Lipman, D. J. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85 2444-2448), die homologen Sequenzen in verschiedenen nach Geweben geordneten (privaten oder öffentlichen) EST-Bibliotheken bestimmt. Die (relativen oder absoluten) Gewebe-spezifischen ermittelten dadurch dieser Partial-Sequenz S werden als elektronischer Vorkommenshäufigkeiten Northern-Blot bezeichnet.

25

30

2.1.1

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 17 gefunden, die 13,3 .x stärker im normalen Pankreastumorgewebe als im normalem Pankreasgewebe vorkommt.

Das Ergebnis ist wie folgt:

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--|--------------|------------------|----------------------------|
| • | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0013 | 0.0038 | 0.3403 2.9389 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 10 | | 0.0000 | 0.0000 | under under undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | _ | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | _ | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0010 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0221 | 0.0748 13.3713 |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| 25 | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Patrol alalana | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastrointenstinai | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 40 | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| _ | Prostata | 0.0000 | - | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0032 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 35 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | 0.0000 | | |
| | 000240_11 | | | |

In analoger Verfahrensweise wurden auch folgende Northerns gefunden:

| | • | | | |
|----|------------------------|--------------|----------------|---------------|
| 5 | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
| - | | | %Haeufigkeit | |
| | Blase | 0.0117 | 0.0026 | 4.5763 0.2185 |
| | Brust | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Eierstock | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gastrointestinal | 0.0019 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| | • | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0031 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 3.3333 | under under |
| 30 | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| 50 | Samenblase | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| 35 | | | | |
| | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| 40 | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | | | |
| | Hepatisch | | | |
| 45 | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | | | |
| | Nebenniere | 0.0000 | | = |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| 50 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | - | | | |
| | • | | | |
| | | NORMIERTE/SU | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| | Eierstock n | 0.0000 | | |
| | Eierstock t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| 60 | | 0.0006 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|------------------------|------------------|-------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | - | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0019 | 0.0000 undef |
| | Eierstock | | 0.0000 0.0026 | undef 0.0000 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0023 | undef undef |
| 10 | Gehirn | | 0.0021 | 0.3600 2.7779 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | - | 0.0064 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0041 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMTEDME / CIT | OMBAUTEDME DT | T TOMURUDA |
| | | | STRAHIERTE BIE | BETOTHEKEN |
| | Bruck | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------|------------------|------------------|-----------------------------|
| _ | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock Endokrines Gewebe | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | Herz | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under under |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | ST.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | DI | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | | • | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | nerven Prostata | | | |
| 03 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | 000140 | | | |

| | Liektionischer Northeim in | ii SEQ. ID. IV | J. 4 | |
|------------|----------------------------------|------------------------|-----------------------|--------------------------|
| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | | 0.0117 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0038 | 0.0019 | 2.0416 0.4898 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0184 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0010 | 0.0020 | 0.5080 1.9684 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0150 | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0021 | 4.0945 0.2442 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | Bervin | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | - | ~ |
| C 0 | Sinnesorgane | U.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | 5 • • | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| 33 | | | | |
| | Eierstock_t Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| ov | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| Ų, | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | 0.0125 | | |
| | 000243_11 | | | |

| 5 | Blase | NORMAL %Haeufigkeit 0.0312 0.0371 0.0368 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0256 0.0282 0.0662 | Verhaeltnisse N/T T/N 1.2204 0.8194 1.3157 0.7601 0.5561 1.7982 |
|----|---|--|---|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0240 0.0324 0.0345 0.0333 | 0.0494 0.0476 0.0694 0.0308 0.1136 | 0.4847 2.0630 0.6792 1.4722 0.4970 2.0121 1.0799 0.9260 0.3411 2.9315 |
| 15 | Haut Hepatisch | 0.0110 | 0.0000 0.0065 0.0137 | undef 0.0000 4.4118 0.2267 3.0068 0.3326 |
| | Lunge Magen-Speiseroehre | | 0.0234 0.0286 0.0307 | 1.2299 0.8130 0.8709 1.1482 0.9454 1.0578 |
| 20 | Pankreas | 0.0217 | 0.0120 0.0479 0.0552 0.0000 | 1.4278 0.7004 0.4532 2.2067 0.2393 4.1785 undef 0.0000 |
| 25 | Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium | 0.0196 0.0473 0.0457 | 0.0192 0.0528 0.0611 | 1.0236 0.9769 0.8962 1.1158 0.7482 1.3366 |
| | Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | 0.0448 0.0208 | 0.0000 | undef undef |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0353 0.0434 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn | 0.0361 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0433 0.0000 | | |
| 45 | Herz-Blutgefaesse | 0.0640 0.0361 | | |
| | Placenta Prostata | 0.0000 | . = | - % - |
| 50 | Sinnesorgane | | STRAHIERTE BIE | RLIOTHEKEN |
| 55 | Brust Eierstock n | %Haeufigkeit 0.0204 | JIRAHIBNIB DIL | BIOTHEREN |
| | Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal | 0.0101 0.0000 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0000 0.0356 | | |
| 65 | Lunge | 0.0077 0.0246 0.0050 0.0410 | | |
| | Sinnesorgane Uterus_n | | | |

| Elektromscher Northem Id. SEQ. ID. NO. 0 | | | | |
|--|----------------------------|------------------------|-----------------------|--------------------------|
| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0039 | 0.0077 | 0.5085 1.9666 |
| | Brust | 0.0179 | 0.0056 | 3.1758 0.3149 |
| | , Duenndarm | 0.0123 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0030 | 0.0182 | 0.1645 6.0803 |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0153 | 0.0050 | 3.0566 0.3272 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0010 | 2.1599 0.4630 |
| | Haematopoetisch | | 0.0379 | 0.3176 3.1487 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | _ | 0.0093 | 0.0061 | 1.5241 0.6561 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0068 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0021 | 4.0945 0.2442 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 2.5 | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0126 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDME / CIT | ompaurenme er | ar romunium) |
| | | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BII | DUITOIHEKEN |
| | B | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 33 | Eierstock_n Eierstock t | | | |
| | | | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | roetal Gastrointestinal | | | |
| 60 | | | | |
| ου | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| 65 | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0291 | | |
| | | | | |

| | | NODMAI | TIMOD | Manhaalkadaaa |
|----------------|--------------------------|------------------------|-----------------------|----------------------------|
| | | NORMAL %Haeufickeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | under under |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| • | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| <i>JJ</i> | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesoryane | 0.000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | nerven Prostata | 0.0000 | | |
| 0 5 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | ocerus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
|-----------|--------------------------------------|------------------------|-----------------------|--------------------------------|
| 5 | | 0.0117 | 0.0026 | 4.5763 0.2185 |
| | | 0.0090 | 0.0207 | 0.4331 2.3091 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0963 0.0000 | 0.1867 5.3565 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0694 | undef 0.0000 1.2701 0.7873 |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0453 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 0.0125 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0123 0.0077 | 1.0161 0.9842 5.0421 0.1983 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0511 | 0.1706 5.8615 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under under |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| 10 | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | - | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | • | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | Renet | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0023 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0246 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------|------------------------|------------------|-------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0273 | 0.0153 | 1.7797 0.5619 |
| | | 0.0077 | 0.0169 | 0.4537 2.2042 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0156 | 0.3838 2.6058 |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0376 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 4.5559 0.2195 |
| | Gehirn | | 0.0246 | 0.4500 2.2223 |
| | Haematopoetisch | 0.0147 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 0.0129 | undef 0.0000 1.1029 0.9067 |
| 15 | • | 0.0223 | 0.0127 | 1.6190 0.6176 |
| | | 0.0058 | 0.0351 | 0.1640 6.0979 |
| | | 0.0187 | 0.0225 | 0.8313 1.2029 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 1.8908 0.5289 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0180 | 1.4278 0.7004 |
| 20 | Niere | 0.0081 | 0.0205 | 0.3965 2.5219 |
| | Pankreas | 0.0050 | 0.0331 | 0.1496 6.6857 |
| | | 0.0120 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0170 | 1.7913 0.5582 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0204 | 2.2445 0.4455 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | 202727 | 0.0223 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | • | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0182 | | |
| | Prostata | 0.0499 | - | 8 - |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | Downsh | %Haeufigkeit 0.0204 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 55 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| | Nerven | 0.0110 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |
| | | | | |

| 5 | Brust Duenndarm | | 0.0102 0.0094 0.0000 | 0.3814 2.6222 0.6805 1.4694 undef 0.0000 |
|-----|---|-------------------------------|--|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0085 0.0096 0.0007 | 0.0052 0.0025 0.0000 0.0041 0.0758 | 1.1513 0.8686 3.3962 0.2944 undef 0.0000 0.1800 5.5559 0.0353 28.3379 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 0.0074 | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0074 | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | | 0.0031 | 0.0102 | 0.3048 3.2806 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0017 | 0.0000 0.0137 | undef 0.0000 0.3965 2.5219 |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.028 |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0043 | 2.5591 0.3908 |
| 26 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium Uterus allgemein | | 0.0068 | 0.0000 undef undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under under |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0089 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Betvix | 0.0100 | | |
| 25 | | EODELIC . | | |
| 35 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUB %Haeufigkeit | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Gastrointestinal | 0.0047 | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0164 | | |
| 65 | Nerven Prostata | 0.0080 | | |
| UJ. | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | 0.0000 | | |
| | - | | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR | Verhaeltnisse N/T T/N |
|----|--|------------------------|---------------|--------------------------|
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0051 | 0.0000 undef |
| - | | 0.0026 | 0.0056 | 0.4537 2.2042 |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | 0.0090 | 0.0104 | 0.8634 1.1582 |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0051 | 0.0025 | 2.0377 0.4907 |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | 0.0022 | 0.0031 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | 0.0053 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0021 | 0.0020 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 1.2605 0.7933 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0054 | 0.0068 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.028 |
| | | 0.0000 | 0.0267 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0085 | 0.5118 1.9538 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | | 0.0076 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0119 | | |
| 30 | Samenblase | 0.0089 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Weisse_BluckGeiperchen Zervix | 0.0009 | | |
| | PélAIX | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0056 | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 15 | Lunge Nebenniere | 0.0072 | | |
| 45 | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| 4 | Prostata | | | 0.050 I. 2 E |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | Lunge | 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | - | | | |

| Eierstock 0.0030 0.0052 0.5756 1.7373 Endokrines_Gewebe 0.0034 0.0125 0.2717 3.6803 10 Gastrointestinal 0.0038 0.0046 0.8283 1.2073 Gehirn 0.0052 0.0092 0.5600 1.7853 Haematopoetisch 0.0067 0.0000 undef 0.0000 Haut 0.0037 0.0000 undef 0.0000 | 0 8 |
|---|-------------|
| Haut 0.0037 0.0000 undef 0.0000 | 5 2 8 |
| Hepatisch 0.0000 0.0000 undef undef 15 Herz 0.0011 0.0137 0.0771 12.970 | 0 |
| Hoden 0.0058 0.0000 undef 0.0000 Lunge 0.0021 0.0020 1.0161 0.984 Magen-Speiseroehre 0.0000 0.0077 0.0000 undef | 2 |
| Muskel-Skelett 0.0017 0.0000 undef 0.0000 Niere 0.0109 0.0137 0.7930 1.2610 Pankreas 0.0017 0.0166 0.0997 10.020 Penis 0.0060 0.0267 0.2246 4.451 | 0 85 |
| Prostata 0.0022 0.0043 0.5118 1.9538 Uterus_Endometrium 0.0000 0.0000 undef undef 25 Uterus_Myometrium 0.0152 0.0000 undef 0.0000 | 0 |
| Uterus_allgemein 0.0051 0.0000 undef 0.0000 Brust-Hyperplasie 0.0064 Prostata-Hyperplasie 0.0000 Samenblase 0.0000 |) |
| 30 Sinnesorgane 0.0000 Weisse_Blutkoerperchen 0.0043 Zervix 0.0106 | |
| FOETUS %Haeufigkeit | |
| Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0056 Gehirn 0.0125 | |
| 40 Haematopoetisch 0.0118 Haut 0.0000 Hepatisch 0.0000 | |
| Herz-Blutgefaesse 0.0107 Lunge 0.0000 45 Nebenniere 0.0000 | |
| Niere 0.0062 Placenta 0.0121 Prostata 0.0000 | |
| Sinnesorgane 0.0000 | |
| NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN %Haeufigkeit Brust 0.0000 | |
| 55 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0000 Endokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0000 | |
| Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0000 Haut-Muskel 0.0000 | |
| Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0020 | |
| 65 Prostata 0.0000 | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----------|--------------------------------------|--------------|------------------|-------------------------------|
| _ | | - | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0051 | 0.0000 undef |
| | | 0.0051 | 0.0113 | 0.4537 2.2042 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 0.0026 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0026 | 1.1513 0.8686 undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0093 | 0.8283 1.2072 |
| 10 | Gehirn | | 0.0033 | 0.5400 1.8520 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0048 | 0.0388 | 0.1225 8.1599 |
| 15 | Herz | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | 9 | 0.0052 | 0.0123 | 0.4234 2.3620 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0307 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0163 | 0.0137 | 1.1896 0.8406 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0068 | undef 0.0000 2.2445 0.4455 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| <i>)</i> | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0079 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | • | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | | | . 12 |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| 60 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0032 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0090 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | - | | | |

| 5 | Brust Duenndarm | | 0.0026 0.0000 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000 |
|------------|--|----------------------------|--------------------------------------|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn | 0.0000 0.0019 0.0044 | 0.0026 0.0000 0.0000 0.0031 | 3.4538 0.2895 undef undef undef 0.0000 1.4399 0.6945 |
| | Haematopoetisch Haut | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| 1.6 | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0011 0.0000 | 0.0000 0.0117 | undef 0.0000 0.0000 undef |
| | Lunge | 0.0062 | 0.0041 | 1.5241 0.6561 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.028 |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | 0.0153 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastiointenstinai Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 15 | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| <i>5.5</i> | | 0.0204 | | |
| 55 | Eierstock_n Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0041 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0065 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|---|------------------|------------------|-----------------------------|
| _ | | - | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0078 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0038 | 0.0038 | 1.0208 0.9796 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef 0.67921.4722 |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0025 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastlointesthai | | 0.0113 | 0.3927 2.5464 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0021 | 0.0137 | 0.1542 6.4853 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0010 | 0.0020 | 0.5080 1.9684 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0120 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0128 | 0.0000 undef |
| 25 | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 25 | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entri akluna | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | · |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0060 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 0.5 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | 0.0083 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|----------------------------------|------------------------|---------------|------------------------|
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | N/T T/N undef undef |
| - | | 0.0026 | 0.0038 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | | 0.0165 | 0.1854 5.3946 |
| | Eierstock | | 0.0104 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.8283 1.2072 |
| | Gehirn | 0.0059 | 0.0041 | 1.4399 0.6945 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Haut | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0048 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Herz | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0109 | 0.0068 | 1.5861 0.6305 |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0748 13.3713 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0528 | 0.0000 undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | CORMUC | | |
| 33 | | FOETUS | | |
| | Empred als land | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastrointenstinai Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 70 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 13 | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | w | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUB | TRAHIERTE BIB | LIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0058 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0077 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR | Verhaeltnisse N/T T/N |
|----|---|------------------------|------------------|-------------------------------|
| 5 | | 0.0117 | 0.0077 | 1.5254 0.6555 |
| - | | 0.0026 | 0.0038 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | 0.0061 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0050 | 2.7170 0.3681 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0051 | 0.5760 1.7362 |
| | Haematopoetisch | 0.0033 | 0.0379 0.0000 | 0.1412 7.0845 undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0194 | 0.0000 undef |
| 15 | • | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0031 | 0.0041 | 0.7621 1.3122 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0043 | 2.5591 0.3908 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0954 | 0.0000 undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0334 | 0.0000 dilder |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | B | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0035 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0162 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| - | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | | | | |

| 5 | Blase Brust Duenndarm | | 0.0026 0.0000 0.0000 | 1.5254 0.6555 undef 0.0000 undef undef |
|-----|---|----------------------------|--|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0017 0.0096 0.0037 | 0.0052 0.0000 0.0139 0.0041 0.0000 | 2.8781 0.3474 undef 0.0000 0.6903 1.4487 0.8999 1.1112 undef 0.0000 |
| | . Haut | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | 0.0048 0.0053 | 0.0065 | 0.7353 1.3600 |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 0.0117 | undef 0.0000 0.0000 undef |
| | - | 0.0031 | 0.0061 | 0.5080 1.9684 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0230 0.0060 | 0.0000 undef 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0027 | 0.0137 | 0.1983 5.0439 |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Penis Prostata | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Belvix | 0.0000 | | |
| 25 | | | | |
| 35 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| 70 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Lunge Nebenniere | 0.0036 | | |
| ,,, | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIB | LIOTHEKEN |
| | Brust | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|--------------------------------------|--------------|------------------|------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | under under |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0129 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | _ | 0.0062 | 0.0020 | 3.0482 0.3281 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 0.0068 | undef 0.0000 0.0000 undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 under |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0032 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| 0 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | * | *- |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 30 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|-----------------------------|---------------|--------------------------------|------------------------------|
| 5 | Blase | 0.0156 | <pre>%Haeufigkeit 0.0051</pre> | N/T T/N 3.0509 0.3278 |
| • | | 0.0077 | 0.0056 | 1.3611 0.7347 |
| | Duenndarm | 0.0092 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | | 0.0051 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0073 | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0065 | undef 0.0000 0.0000 undef |
| 15 | = | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0041 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0230 | 0.8404 1.1900 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 1.9989 0.5003 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis Prostata | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0043 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 0.0000 undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| ,, | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0145 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| - | | | ÷ | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | LIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0476 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 30 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| 5 | Blase | NORMAL %Haeufigkeit 0.0078 0.0038 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0077 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 1.0170 0.9833 undef 0.0000 |
|----|--|--|---|--|
| | Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe | 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0026 0.0000 | undef undef 0.0000 undef undef undef |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut | 0.0037 | 0.0093 0.0031 0.0000 0.0000 | 0.8283 1.2072 1.1999 0.8334 undef 0.0000 undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch Herz Hoden | 0.0000 0.0011 0.0000 | 0.0065 0.0000 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 undef undef |
| 20 | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere | 0.0086 0.0054 | 0.0061 0.0077 0.0060 0.0000 | 0.5080 1.9684 0.0000 undef 1.4278 0.7004 undef 0.0000 |
| | Pankreas Penis Prostata Uterus Endometrium | 0.0000 0.0044 | 0.0221 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 undef undef undef undef 0.0000 undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | 0.0000 0.0000 | | |
| 35 | Zervix | 0.0000 FOETUS | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut Hepatisch | 0.0079 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata Sinnesorgane | 0.0000 | # 10 L | - 1) |
| 50 | | NORMIERTE/SUI %Haeufigkeit | STRAHIERTE BII | BLIOTHEKEN |
| 55 | Brust Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe | 0.0101 | | |
| 60 | Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | Hoden Lunge Nerven | 0.0077 0.0000 0.0040 | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|---------------|------------------|------------------------------|
| 5 | . | | %Haeufigkeit | |
| 3 | | 0.0000 | 0.0051 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | undef undef 1.3585 0.7361 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0025 | 0.8283 1.2072 |
| •• | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0042 | 0.0041 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0054 | 0.0068 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0954 | 0.0534 18.7357 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0096 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | - | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0249 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | RI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | amirunin Dir | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0154 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0232 | | |
| | Uterus_n | | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|------------------|------------------|-------------------------------|
| | | • | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0078 0.0102 | 0.0000 0.0056 | undef 0.0000 1.8147 0.5510 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 3.3962 0.2944 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0023 | 0.2071 4.8289 |
| 10 | Gehirn | | 0.0031 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0194 | 0.4902 2.0400 |
| 15 | | 0.0011 | 0.0137 | 0.0771 12.9706 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0031 | 0.0020 | 1.5241 0.6561 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0120 | 0.0000 undef |
| 20 | Niere | 0.0081 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0044 | 0.0064 | 0.6824 1.4654 |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0152 | 0.0068 | 2.2445 0.4455 |
| | Uterus allgemein | 0.0204 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0089 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | - | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| • | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | 0.0068 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL .%Haeufigkeit | TUMOR | Verhaeltnisse | |
|-----|----------------------------------|-------------------------------------|------------------|-------------------------------|--|
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | N/T T/N 0.0000 undef | |
| • | | 0.0026 | 0.0024 | 0.2722 3.6736 | |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.0000 undef | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0017 | 0.0050 | 0.3396 2.9444 | |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0115 | 0.0231 | 0.4970 2.0121 | |
| | Gehirn | 0.0037 | 0.0021 | 1.7999 0.5556 | |
| | Haematopoetisch | 0.0067 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef | |
| 15 | | 0.0021 | 0.0275 | 0.0771 12.9706 | |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef | |
| | | 0.0073 | 0.0020 | 3.5562 0.2812 | |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.5711 1.7510 | |
| 20 | Pankreas | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | | 0.0030 | 0.0166 0.0000 | 0.0000 undef | |
| | Prostata | | 0.0341 | undef 0.0000 0.6398 1.5631 | |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef | |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Brust-Hyperplasie | | | uaci 0.0000 | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0017 | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | | |
| | | | | | |
| 35 | | FOETUS | | | |
| | | %Haeufigkeit | | | |
| | Entwicklung | | | | |
| | Gastrointenstinal | | | | |
| 40 | Gehirn | | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| 45 | Nebenniere | | | | |
| 15 | | 0.0000 | | | |
| | Placenta | | | | |
| - ~ | Prostata | | | | |
| | Sinnesorgane | | | | |
| 50 | - | | | | |
| | | | | | |
| | | NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN | | | |
| | | %Haeufigkeit | | | |
| 55 | | 0.0000 | | | |
| JJ | Eierstock_n | | | | |
| | Eierstock_t Endokrines_Gewebe | | | | |
| | Foetal | | | | |
| | Gastrointestinal | | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | | |
| | Haut-Muskel | | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| | | 0.0082 | | | |
| | Nerven | | | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----------------|--------------------------------|--------------|------------------|----------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | - | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | under under undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | under under undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata Uterus Endometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | under under |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | 4 4 | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Brust Eierstock n | 0.0000 | | |
| 33 | Eierstock_n Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | • | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 65 | nerven Prostata | 0.0000 | | |
| U J | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |
| | 000243 | | | |

| 5 | | NORMAL %Haeufigkeit 0.0078 0.0128 0.0153 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0077 0.0150 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 1.0170 0.9833 0.8507 1.1756 undef 0.0000 |
|-------|---|--|---|--|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0273 0.0153 0.0133 | 0.0182 0.0226 0.0185 0.0144 0.0379 | 1.9736 0.5067 1.2076 0.8281 0.8283 1.2072 0.9257 1.0803 |
| | | 0.0184 | 0.0000 | 0.5293 1.8892 undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | | 0.0259 | 0.1838 5.4400 |
| 13 | | 0.0064 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Lunge | 0.0166 | 0.0123 | 1.3548 0.7381 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 2.5211 0.3967 |
| 20 | Muskel-Skelett Niere | 0.0217 | 0.0060 0.0137 | 1.4278 0.7004 1.5861 0.6305 |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0748 13.371 |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0106 | 1.4331 0.6978 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0408 | undef 0.0000 0.3741 2.6732 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0032 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | | 0.0145 | | |
| 43 | Nebenniere | 0.0247 | | |
| | Placenta | | | |
| 0 = - | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | דם שימשדעמיים | DITOMURVEN |
| | | %Haeufigkeit | TRAMILERIE DI | DLIOINEREN |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0245 0.0186 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0486 | | |
| | | 0.0386 | | |
| | | 0.0328 | | |
| 65 | Nerven Prostata | 0.0151 | | |
| UJ | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |
| | - | | | |

| 5 | Blase | 0.0078 0.0013 0.0031 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0153 0.0000 0.0000 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 0.50851.9666 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 |
|----|---|----------------------------|---|--|
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0068 0.0038 0.0030 | 0.0025 0.0000 0.0051 0.0000 | 2.7170 0.3681 undef 0.0000 0.5760 1.7362 undef 0.0000 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 0.0137 | undef undef 0.1542 6.4853 |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0125 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0307 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0387 | 0.0855 11.6999 |
| | | 0.0150 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata Uterus Endometrium | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus allgemein | 0.0153 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | • |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Lunge Nebenniere | 0.0000 | | |
| 43 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | * |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0204 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0006 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 0.0000 | | |
| | Nerven | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0291 | | |
| | | | | |

| | _ | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
|-----|---|------------------------|-----------------------|-------------------------------|
| 5 | | 0.0039 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0013 | 0.0019 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 0.0050 | undef 0.0000 1.0189 0.9815 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0021 | 1.0799 0.9260 |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0257 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0021 0.0000 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0031 | 0.0000 0.0020 | undef undef 1.5241 0.6561 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.0000 undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0068 | undef undef 0.0000 undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | ander under |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0059 | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Zeivix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | - |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0065 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge | | | |
| 65 | Nerven | | | |
| 05 | Prostata Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | 000243_11 | | | |

38

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---|------------------|------------------|--------------------------------|
| 5 | | %Haeufigkeit | | |
| J | | 0.0078 0.0102 | 0.0128 | 0.6102 1.6389 |
| | Duenndarm | | 0.0244 0.0165 | 0.4188 2.3879 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.9268 1.0789 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0231 | 0.4970 2.0121 |
| | Gehirn | | 0.0175 | 0.4659 2.1466 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | _ | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0190 | 0.0647 | 0.2941 3.4000 |
| 15 | Herz | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | _ | 0.0052 | 0.0143 | 0.3629 2.7557 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0537 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 1.9989 0.5003 |
| 20 | | 0.0217 | 0.0548 | 0.3965 2.5219 |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0043 | 0.5118 1.9538 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 25 | | EOPMING | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| + | Prostata | 0.0000 | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SIE | STRAHIERTE BIE | IT TOTUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | TINNITENIE DIE | PTOTUCKEN |
| | Brust | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| - | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0082 | | |
| | Nerven | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | - | | | |

| Brust 0.0026 0.0000 undef 0.0000 | 5 | Blase | 0.0078 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 | 3.0509 0.3278 |
|--|----|---|------------------|---------------------------------|-----------------------------|
| 10 | | Duenndarm Eierstock | 0.0000 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| Haut | 10 | Gastrointestinal Gehirn | 0.0000 0.0052 | 0.0000 0.0062 | undef undef 0.84001.1905 |
| Hoden 0.0000 0.0000 undef undef | | Haut | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| Magen-Speiseroehre | 15 | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| Pankreas 0.0000 0.0166 0.0000 undef Penis 0.00000 0.00000 0.00000 0.00000 0.00000 0.00000 0.0000 | 20 | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | 0.0000 0.0000 | 0.0077 0.0000 | 0.0000 undef undef undef |
| Oterus_Myometrium | 20 | Pankreas Penis | 0.0000 0.0000 | 0.0166 0.0000 | 0.0000 undef undef undef |
| Brust-Hyperplasie 0.0000 Prostata-Hyperplasie 0.0059 Samenblase 0.0000 Weisse_Blutkoerperchen 0.0017 Zervix 0.0000 Weisse_Blutkoerperchen 0.0017 Zervix 0.0000 Stantier 0.0000 Stantier 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028 Gehirn 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028 Gehirn 0.0000 Heamatopoetisch 0.0039 Haut 0.0000 Hepatisch 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0000 Niere 0.0247 Placenta 0.0000 Prostata 0.0249 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Gastrointestinal 0.0000 Foetal 0.0000 Foetal 0.0000 Gastrointestinal 0.0122 Go Haematopoetisch 0.0000 Hoden 0.0000 Could Hoden 0.0000 Could Hoden 0.0000 Could Could Could Could Could | 25 | Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| Sinnesorgane | | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | 0.0954 | 0.0000 undef |
| Zervix 0.0000 | 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| #Haeufigkeit Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028 Gehirn 0.0000 40 Haematopoetisch 0.0039 Haut 0.0000 Hepatisch 0.0000 Lunge 0.0036 45 Nebenniere 0.0000 Niere 0.0247 Placenta 0.0000 Prostata 0.0249 Sinnesorgane 0.0000 50 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN % Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock 0.0000 Eierstock 0.0000 Eierstock 0.0000 Gastrointestinal 0.0122 Haematopoetisch 0.0000 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0020 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | Zervix | 0.0000 | | |
| Gastrointenstinal 0.0028 | 35 | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| Haut 0.0000 | 40 | Gastrointenstinal Gehirn | 0.0028 0.0000 | | |
| Lunge 0.0036 Nebenniere 0.0000 Niere 0.0247 Placenta 0.0000 Prostata 0.0249 Sinnesorgane 0.0000 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN % Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0051 Endokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0006 Gastrointestinal 0.0122 Haematopoetisch 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0020 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 40 | Haut Hepatisch | 0.0000 0.0000 | | |
| Placenta 0.0000 Prostata 0.0249 | 45 | Lunge | 0.0036 | | |
| Sinnesorgane 0.0000 | | Placenta | 0.0000 | | - |
| #Haeufigkeit Brust 0.0000 55 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0051 Endokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0006 Gastrointestinal 0.0122 60 Haematopoetisch 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0020 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 50 | | | | |
| 55 | | | %Haeufigkeit | STRAHIERTE BIE | LIOTHEKEN |
| Foetal 0.0006 Gastrointestinal 0.0122 60 Haematopoetisch 0.0000 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0020 Frostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 55 | Eierstock_n Eierstock_t | 0.0000 0.0051 | | |
| Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0020 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | Foetal | 0.0006 | | |
| Lunge 0.0000 Nerven 0.0020 65 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 60 | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| Sinnesorgane 0.0000 | 45 | Lunge Nerven | 0.0000 0.0020 | | |
| | UJ | Sinnesorgane | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|------------------------------------|------------------------|------------------|-------------------------------|
| _ | | %Haeufigkeit | • | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0128 | 0.3051 3.2777 |
| | | 0.0038 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 0.0026 | undef 0.0000 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0020 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| .0 | Gehirn | | 0.0154 | 0.2400 4.1669 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | - | 0.0064 | 0.0137 | 0.4626 2.1618 |
| | Hoden | 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Lunge | 0.0031 | 0.0123 | 0.2540 3.9367 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0103 | 0.0060 | 1.7133 0.5837 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0068 | 0.3965 2.5219 |
| | Pankreas | | 0.0387 | 0.0427 23.399 |
| | | 0.0000 | 0.0267 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0021 | 1.0236 0.9769 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | 20171 | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 5 5 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0188 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | • | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | MODALED ME (OU | | |
| | | | BTRAHIERTE BI | PPIOLHFKEN |
| | Dwint | %Haeufigkeit 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| 33 | Eierstock_n Eierstock t | 0.0000 | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0093 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0070 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | - | | | |

41

```
NORMAL
                                                    TUMOR
                                                                  Verhaeltnisse
                                %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
                         Blase 0.0078
                                             0.0026
                                                           3.0509 0.3278
5
                         Brust 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                     Duenndarm 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                     Eierstock 0.0000
                                             0.0026
                                                           0.0000 undef
             Endokrines Gewebe 0.0017
                                             0.0000
                                                           undef 0.0000
              Gastrointestinal 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
10
                        Gehirn 0.0030
                                             0.0031
                                                           0.9599 1.0417
                                                           undef undef undef 0.0000
               Haematopoetisch 0.0000
                                             0.0000
                          Haut 0.0037
                                             0.0000
                     Hepatisch 0.0000
                                                           0.0000 undef
                                             0.0065
                          Herz 0.0021
                                             0.0000
                                                           undef 0.0000
15
                         Hoden 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                         Lunge 0.0010
                                             0.0061
                                                           0.1693 5.9051
            Magen-Speiseroehre 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                Muskel-Skelett 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                      Niere 0.0000
Pankreas 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
20
                                             0.0166
                                                           0.0000 undef
                         Penis 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                      Prostata 0.0000
                                             0.0064
                                                           0.0000 undef
            Uterus_Endometrium 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
             Uterus Myometrium 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
25
                                                           undef undef
              Uterus_allgemein 0.0000
                                             0.0000
             Brust-Hyperplasie 0.0000
          Prostata-Hyperplasie 0.0059
                    Samenblase 0.0089
                  Sinnesorgane 0.0000
30
        Weisse Blutkoerperchen 0.0009
                        Zervix 0.0000
                                FOETUS
35
                                %Haeufigkeit
                   Entwicklung 0.0000
             Gastrointenstinal 0.0000
                        Gehirn 0.0000
               Haematopoetisch 0.0039
40
                          Haut 0.0000
                     Hepatisch 0.0000
             Herz-Blutgefaesse 0.0000
                         Lunge 0.0036
                    Nebenniere 0.0000
                         Niere 0.0062
45
                      Placenta 0.0000
                      Prostata 0.0499
                  Sinnesorgane 0.0000
50
                                NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                %Haeufigkeit
                         Brust 0.0000
                   Eierstock n 0.0000
55
                   Eierstock t 0.0000
             Endokrines Gewebe 0.0000
                        Foetal 0.0000
              Gastrointestinal 0.0000
               Haematopoetisch 0.0000
                   Haut-Muskel 0.0000
60
                         Hoden 0.0000
                         Lunge 0.0000
                        Nerven 0.0000
                       Prostata 0.0000
65
                  Sinnesorgane 0.0000
                      Uterus_n 0.0000
```

| | | | _, _, | |
|------|------------------------|--------------|----------------|----------------------------|
| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| • | | 0.0000 | 0.0000 | under under undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinai | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | |
| | | 0.0000 | 0.0000 | |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0020 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.0000 undef |
| - 20 | | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 under |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | under under undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | 201717 | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | • | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | _ | • | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
|-----|---------------------------------------|------------------------|-----------------------|----------------------------|
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0165 | 0.0000 undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gehirn | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | B. A. J. J. J. J. | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 40 | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | 2- | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 20 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| UV. | Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | - | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|---|------------------------|------------------|-----------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 26 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| • • | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 35 | | EQEMIC. | | |
| 33 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| | | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.000 | | |
| • | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| UU | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---------------------------------------|-----------------|------------------|-------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0026 | 1.5254 0.6555 |
| | | 0.0026 | 0.0038 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | | 0.0165 | 0.3707 2.6973 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 4.6050 0.2172 |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0000 0.0093 | undef 0.0000 0.2071 4.8289 |
| 10 | Gastiointestinai | | 0.0062 | 1.6799 0.5953 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | = | 0.0031 | 0.0041 | 0.7621 1.3122 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | 0.0027 | 0.0068 | 0.3965 2.5219 |
| | | 0.0030 | 0.0166 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0043 | 0.0000 undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0030 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0043 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDTE / CIT | STRAHIERTE BIE | I TOPUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | NAMITERIE DIE | PITOLUEVEN |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstockt | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0246 | | |
| 65 | Nerven | | | |
| U) | Prostata Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | oreins_u | V.VI2J | | |

46

| 5 | | 0.0000 0.0038 0.0061 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0026 | Verhaeltnisse N/T T/N undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 0.0000 undef |
|-----------|--|----------------------------|---|---|
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0102 0.0000 0.0030 | 0.0025 0.0000 0.0041 0.0000 | 4.0755 0.2454 undef undef 0.7200 1.3890 |
| | | 0.0033 | 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0021 | 0.0275 | 0.0771 12.9706 |
| | | 0.0058 | 0.0117 0.0000 | 0.4920 2.0326 undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0120 | 0.1428 7.0040 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0068 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis Prostata | 0.0030 | 0.0000 0.0021 | undef 0.0000 1.0236 0.9769 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | under under |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | • | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 35 | | EQEMIC. | | |
| 33 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0254 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | 51m.c3o1gune | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | • • | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | Dwist | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| <i>33</i> | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0035 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0057 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | Nerven | 0.0050 | | |
| 65 | Prostata | 0.0205 | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---------------------------------------|------------------|------------------|------------------------------|
| | | - | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 0.0038 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0019 0.0000 | 2.0416 0.4898 undef undef |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | 0.0059 | 0.0010 | 5.7597 0.1736 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 13 | | 0.0011 0.0058 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0020 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.5711 1.7510 |
| 20 | Niere | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0043 | 1.0236 0.9769 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 23 | Uterus_Myometrium Uterus allgemein | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | ander ander |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | = | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | = Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| 00 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0155 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

48

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----------|---|---------------------|------------------|------------------------------|
| _ | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0039 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | undef undef 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0041 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0129 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0000 0.0058 | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0038 | 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0136 | undef undef 0.0000 undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under under |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | B. 6 | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | * | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | - | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | RUTOLHEKEN |
| | Rrnet | %Haeufigkeit 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0245 | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0065 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------------|-----------------|------------------|-------------------------------|
| _ | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0078 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0115 | 0.0075 | 1.5312 0.6531 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 0.0026 | undef 0.0000 8.0588 0.1241 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0025 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0051 | 1.2959 0.7716 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0137 | 0.0771 12.9706 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0021 | 0.0020 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0221 | 0.0748 13.3713 |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0192 | 1.1374 0.8792 |
| | Uterus_Endometrium | 0.0068 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | 0.0102 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | - | * |
| | Sinnesorgane | 0.0251 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODWIEDER / CIT | ampaurenme pri | or romumerny |
| | | %Haeufigkeit | STRAHIERTE BIE | PLICINEVEN |
| | Rrust | 0.0612 | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0208 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----------------|------------------------|-------------------------|------------------------|-------------------------------|
| 5 | | .%Haeufigkeit 0.0000 | %Haeufigkeit 0.0102 | N/T T/N 0.0000 undef |
| J | | 0.0038 | 0.0102 | 2.0416 0.4898 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0075 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0031 | 3.5998 0.2778 |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0129 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0042 | 0.0041 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0030 | 0.0533 | 0.0562 17.8070 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0149 0.0000 | 0.7312 1.3677 undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 0.0000 undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0026 | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 46 | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | - | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Gastrointestinal | 0.0006 | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 5 0 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0040 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|------------------------|------------------|----------------|---------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0078 | 0.0051 | 1.5254 0.6555 |
| | Brust | 0.0026 | 0.0113 | 0.2268 4.4083 |
| | Duenndarm | 0.0092 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0060 | 0.0026 | 2.3025 0.4343 |
| | Endokrines Gewebe | 0.0136 | 0.0075 | 1.8113 0.5521 |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0096 | 0.0139 | 0.6903 1.4487 |
| | Gehirn | 0.0059 | 0.0092 | 0.6400 1.5626 |
| | Haematopoetisch | 0.0094 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | • | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0129 | 0.0000 undef |
| 15 | _ | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0173 | 0.0117 | 1.4759 0.6775 |
| | | 0.0135 | 0.0061 | 2.2015 0.4542 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.5711 1.7510 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0137 | 0.1983 5.0439 |
| 20 | Pankreas | | 0.0137 | |
| | | 0.0033 | | 0.1496 6.6857 |
| | | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0128 | 1.0236 0.9769 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0087 | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | Gehirn | 0.0063 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0118 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | - |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Dimicoorgane | 0.0000 | | |
| 20 | | | | |
| | | MODMIFOTE / SILE | STRAHIERTE BIE | I TOTUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | JIMMIIDKID DIE | DIOINEREN |
| | Bruch | 0.0204 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| <i>J</i> J | - | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | 0.0068 | • | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | 0.0042 | | |
| | - | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|--------------------------------|------------------|------------------|--------------------------------|
| 5 | | %Haeufigkeit | • | |
| 3 | | 0.0234 0.0077 | 0.0026 0.0094 | 9.1527 0.1093 0.8166 1.2245 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0034 | 0.0050 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0057 | 0.0139 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | | 0.0021 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | Haut Hepatisch | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0046 | 0.0129 0.0000 | 0.3676 2.7200 undef 0.0000 |
| 10 | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0052 | 0.0020 | 2.5402 0.3937 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0097 | 0.0077 | 1.2605 0.7933 |
| | Muskel-Skelett | 0.0069 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0081 | 0.0137 | 0.5948 1.6813 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0150 | 0.0800 | 0.1872 5.3421 |
| | Prostata Uterus Endometrium | | 0.0085 | 1.2795 0.7815 undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | 4.1401 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | · · · · · | - " - " |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUF | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0408 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| J U | Haut-Muskel | 0.0130 | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

53

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----------|----------------------------|------------------------|------------------|------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0102 | 0.0000 undef |
| • | | 0.0051 | 0.0056 | 0.9074 1.1021 |
| | Duenndarm | | 0.0331 | 0.2781 3.5964 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn | | 0.0046 | 1.2425 0.8048 |
| | Haematopoetisch | | 0.0082 | 0.6300 1.5874 |
| | | 0.0000 | 0.0379 0.0000 | 0.2823 3.5422 undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | under under undef 0.0000 |
| 15 | • | 0.0040 | 0.0412 | 0.0514 19.4559 |
| 13 | | 0.0115 | 0.0234 | 0.4920 2.0326 |
| | | 0.0083 | 0.0020 | 4.0643 0.2460 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0085 | 1.7913 0.5582 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0254 | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODWIEDED / COM | | |
| | | | BTRAHIERTE BIE | DETOTHEREN |
| | Dense | %Haeufigkeit 0.0340 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| J.J | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0231 | | |
| | | 0.0410 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | | | |

| 5 | Blase | NORMAL %Haeufigkeit 0.0000 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 | Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef |
|----------|---------------------------------------|----------------------------------|---------------------------------|--|
| - | Brust Duenndarm | 0.0026 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.0000 undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0000 0.0046 | undef 0.0000 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0021 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0041 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis Prostata | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | under under |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 35 | | POPTIIC | | |
| 33 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | . = |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | Bound | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0000 | | |
| . | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | U.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| 5 | Blase | NORMAL %Haeufigkeit 0.0078 0.0038 0.0000 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 0.0038 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 3.0509 0.3278 1.0208 0.9796 undef undef |
|-----|---|--|---|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0068 0.0057 0.0044 | 0.0000 0.0025 0.0000 0.0062 0.0000 | undef undef 2.7170 0.3681 undef 0.0000 0.7200 1.3890 undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 0.0053 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | _ | 0.0000 | 0.0020 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0230 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0031 | 0.0060 0.0000 | 0.8567 1.1673 undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata Uterus_Endometrium | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | under under |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0039 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | • | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 60 | Sinnesorgane | 0.0251 | | |
| 50 | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BII | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal Gastrointestinal | 0.0012 | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0077 | | |
| | | 0.0082 | | |
| 65 | Nerven Prostata | 0.0131 | | |
| 03 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |

| | | NODMAT | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-------------|----------------------------|------------------------|---|------------------------------|
| | | NORMAL %Haeufigkeit | | |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Brust | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn | | 0.0000 0.0010 | undef undef 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis Prostata | 0.0000 | 0.0267 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 23 | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0064 | • | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| 5 ± 5 | Prostata | | * ** * * | ± 1 ± 29 € 1 |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | MODMIEDTE/SI | BTRAHIERTE BI | BI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| <u> C</u> E | nerven Prostata | | | |
| 65 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_r | 0.0042 | | |
| | orerus". | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|--------------------------------|------------------------|------------------|-------------------------------|
| 5 | | %Haeufigkeit 0.0039 | %Haeufigkeit | · · |
| 3 | | 0.0039 | 0.0000 0.0038 | undef 0.0000 0.3403 2.9389 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0130 | 0.2303 4.3431 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 1.3585 0.7361 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | 0.0052 | 0.0062 | 0.8400 1.1905 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0031 | 0.0020 | 1.5241 0.6561 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.2856 3.5020 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0748 13.3713 |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0043 0.0000 | 0.0000 undef undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | under under undef undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | under under undef undef |
| | | 0.0032 | 0.0000 | unact unact |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere Placenta | 0.0062 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Dimesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0082 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0164 | | |
| | | 0.0060 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|---------------------|--------------|---------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | : N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Brust | 0.0026 | 0.0019 | 1.3611 0.7347 |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0051 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Haut | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0090 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0064 | 0.0000 undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 23 | | | 0.0000 | |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 70 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | - | | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | 1100147777777 / CIT | | |
| | | NORMIERTE/SU | | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0017 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 33 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |
| | 20240 | | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|--|-------------------------------|------------------|------------------------------|
| | | - | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0156 0.0026 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0078 | 0.7675 1.3029 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0025 | 1.3585 0.7361 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0021 | 1.4399 0.6945 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0053 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0031 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | Delvin | 0.000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | , | | | |
| | • | NORMIERTE/SUL %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BI | STIOTHEKEN |
| | Rrnet | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0041 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0057 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane Uterus_n | 0.0000 | | |
| | ocerus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|---|--------------|------------------|-----------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 10 | Gastrointestinai Gehirn | | 0.0000 | under under |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | under under undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0259 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0021 | 0.0000 undef |
| | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 2.5 | | FORMUC | | |
| 35 | • | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | - - | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | 2 | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| • | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Norven | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 03 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | - | | | |

| | NORMAL | TUMOR | Verhae | ltnisse |
|----|--------------------------------|------------------|------------------|--------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0078 | 0.0153 | 0.5085 1.9666 |
| | | 0.0051 | 0.0132 | 0.3889 2.5715 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock Endokrines Gewebe | | 0.0208 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0023 | 3.3962 0.2944 0.2071 4.8289 |
| 10 | Gehirn | | 0.0041 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | = | 0.0110 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0048 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0138 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | _ | 0.0000 | 0.0234 | 0.0000 undef |
| | , | 0.0031 | 0.0102 | 0.3048 3.2806 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 1.2605 0.7933 |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0103 | 0.0060 | 1.7133 0.5837 |
| 20 | Pankreas | | 0.0000 0.0276 | undef undef 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0085 | 0.5118 1.9538 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0064 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0059 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | • | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| | Placenta | 0.0061 | | |
| | Prostata | 0.0000 | - | - |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE / SILE | STRAHIERTE BIE | T.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | DITAMILENIE DIE | DIOTHEREN |
| | Brust | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0246 | | |
| 65 | Nerven | | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane | | | |
| | Sinnesorgane Uterus n | | | |
| | ocerno_ii | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse | |
|----|------------------------|---------------|-------------------|----------------|---|
| | | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | Place | 0.0390 | 0.0230 | 1.6949 0.5900 | |
| , | | 0.0064 | | | |
| | | | 0.0056 | 1.1342 0.8817 | |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0025 | 0.0000 undef | |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 2.0708 0.4829 | |
| | Gehirn | | 0.0041 | 0.1800 5.5559 | |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef | |
| 15 | | 0.0011 | 0.0275 | 0.0385 25.9412 | |
| | | 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Lunge | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0230 | 0.0000 undef | |
| | Muskel-Skelett | 0.0034 | 0.0120 | 0.2856 3.5020 | |
| 20 | Niere | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0221 | 0.0748 13.3713 | |
| | Penis | 0.0449 | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Prostata | | 0.0043 | 2.5591 0.3908 | |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0408 | 1.4964 0.6683 | |
| LJ | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 | |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under 0.0000 | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | | |
| | | | | | |
| 30 | Samenblase | | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| 35 | | FOETUS | | | |
| | | %Haeufigkeit | | | |
| | Entwicklung | | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0056 | | | |
| | Gehirn | | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0039 | | | |
| | Haut | 0.0000 | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0107 | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| | Placenta | | | | |
| - | Prostata | | v a 15 to 11 to 1 | | P |
| | Sinnesorgane | | | | |
| 50 | Dimesorgane | 0.0000 | | | |
| 50 | | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN | |
| | | %Haeufigkeit | | | |
| | Britet | 0.0204 | | | |
| 55 | Eierstock n | | | | |
|)) | Eierstock t | | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | | |
| | | | | | |
| | Foetal | | | | |
| | Gastrointestinal | | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | | |
| | Haut-Muskel | | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| | Nerven | 0.0010 | | | |
| 65 | Prostata | 0.0205 | • | | |
| | Sinnesorgane | | | | |
| | Uterus n | | | | |
| | 22240 | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----------------|------------------------|--------------|----------------|---------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0078 | 0.0128 | 0.6102 1.6389 |
| | Brust | 0.0051 | 0.0075 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | 0.0092 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0150 | 0.0052 | 2.8781 0.3474 |
| | Endokrines Gewebe | 0.0034 | 0.0201 | 0.1698 5.8889 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | 0.0096 | 0.0051 | 1.8719 0.5342 |
| | Haematopoetisch | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0095 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0000 | 0.0275 | 0.0000 undef |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0010 | 0.0061 | 0.1693 5.9051 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0097 | 0.0077 | 1.2605 0.7933 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0120 | 0.2856 3.5020 |
| 20 | Niere | 0.0081 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0090 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0065 | 0.0021 | 3.0709 0.3256 |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 0.0000 undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0087 | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| | Lunge | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0061 | | |
| - | Prostata | 0.0000 | | • |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | • | |
| | Brust | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| | Eierstock t | 0.0101 | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0052 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | , | |
| 5 5 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | oreins_ii | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--|----------------|------------------|--------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0064 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0662 | 0.8805 1.1357 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0000 0.0139 | undef undef 3.5895 0.2786 |
| 10 | Gastrointestinai | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0323 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | - | 0.0021 | 0.0020 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0000 0.0331 | undef 0.0000 0.0499 20.0570 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0096 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDTE /CIT | BTRAHIERTE BIE | OI TORUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | DIKAMIEKTE BI | PITOIUEVEN |
| | Briist | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | The state of the s | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| 65 | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane | | • | |
| | Uterus n | | | |
| | ocerus_n | 0.000 | | |

| | Lickitoriisonoi Notatorii ta | 11 OEQ. 10. 14 | 0. 07 | |
|-----|---|------------------------|-----------------------|-------------------------------|
| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0078 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust | 0.0077 | 0.0019 | 4.0832 0.2449 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.5756 1.7372 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0050 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0051 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | • | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 1.5 | | 0.0000 | 0.0000 | under 0.0000 undef undef |
| | | 0.0021 | 0.0061 | 0.3387 2.9526 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Pankreas | | | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0060 | 0.0166 0.0000 | |
| | Prostata | | | undef 0.0000 0.2047 4.8846 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0106 | |
| 25 | | | 0.0000 | undef undef |
| 23 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | | | | |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0106 | | |
| | Delvix | 0.0100 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | | 0.0250 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | - | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0340 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | • • |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0023 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | _ | 0.0110 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | • | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------|--------------------------------------|--------------|------------------|----------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0051 | 0.7627 1.3111 |
| | | 0.0000 | 0.0019 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 2.7170 0.3681 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0031 | 0.2400 4.1669 |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | - | 0.0000 | 0.0082 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0043 | 0.0000 undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | 0.0102 | 0.0954 | 0.1067 9.3678 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0032 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0089 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 · | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0061 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BII | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | | | • |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 0.0 | Sinnesorgane | 0.0000 | • | |
| | Uterus n | | | |
| | 000103_11 | 3 | | |

67

| | Verhaeltnisse N/T T/N 0.7627 1.3111 undef 0.0000 |
|--|--|
| Duenndarm 0.0031 0.0000 Eierstock 0.0120 0.0052 Endokrines_Gewebe 0.0034 0.0000 Gastrointestinal 0.0038 0.0093 Gehirn 0.0044 0.0000 | undef 0.0000 2.3025 0.4343 undef 0.0000 0.4142 2.4145 undef 0.0000 |
| Haematopoetisch 0.0013 0.0379 Haut 0.0000 0.0000 | 0.0353 28.3379 undef undef |
| Hepatisch 0.0000 0.0000 15 Herz 0.0074 0.0000 | undef undef |
| Herz 0.0074 0.0000 Hoden 0.0058 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| Lunge 0.0042 0.0041 | 1.0161 0.9842 |
| Magen-Speiseroehre 0.0000 0.0077 | 0.0000 undef |
| Muskel-Skelett 0.0051 0.0000 20 Niere 0.0027 0.0137 | undef 0.0000 |
| 20 Niere 0.0027 0.0137 Pankreas 0.0017 0.0221 | 0.1983 5.0439 0.0748 13.3713 |
| Penis 0.0150 0.0000 | undef 0.0000 |
| Prostata 0.0022 0.0064 | 0.3412 2.9308 |
| Uterus_Endometrium 0.0135 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 Uterus_Myometrium 0.0076 0.0000 | undef 0.0000 |
| Uterus_allgemein 0.0051 0.0000 Brust-Hyperplasie 0.0064 | undef 0.0000 |
| Prostata-Hyperplasie 0.0000 | |
| Samenblase 0.0089 | |
| 30 Sinnesorgane 0.0118 | |
| Weisse_Blutkoerperchen 0.0087 Zervix 0.0000 | |
| Zelvix 0.0000 | |
| 26 | |
| 35 FOETUS | |
| %Haeufigkeit Entwicklung 0.0000 | |
| Gastrointenstinal 0.0000 | |
| Gehirn 0.0000 | |
| 40 Haematopoetisch 0.0039 | |
| Haut 0.0000 Hepatisch 0.0000 | |
| Herz-Blutgefaesse 0.0036 | |
| Lunge 0.0000 | |
| Nebenniere 0.0000 | |
| Niere 0.0000 | |
| Placenta 0.0000 Prostata 0.0000 - | |
| Sinnesorgane 0.0126 | |
| 50 | • |
| VODUTDEN / 411-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1111-5-1 | |
| NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BI %Haeufigkeit | SL1OTHEKEN |
| | |
| Brust 0.0000 | |
| 55 Eierstock_n 0.0000 | |
| 55 Eierstock n 0.0000 Eierstock t 0.0000 | |
| 55 Eierstock n 0.0000 Eierstock t 0.0000 Endokrines Gewebe 0.0000 | |
| 55 | |
| 55 Eierstock n 0.0000 Eierstock t 0.0000 Endokrines Gewebe 0.0000 | |
| 55 | |
| 55 | |
| 55 | |
| 55 | |
| 55 | |

68

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|------------------------------------|---------------|------------------|------------------------------|
| | • | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0179 | 0.2179 4.5888 |
| | | 0.0102 | 0.0056 | 1.8147 0.5510 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0130 | 0.0000 undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0093 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0164 | 0.2250 4.4447 |
| | Haematopoetisch | 0.0040 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0129 | undef 0.0000 0.36762.7200 |
| 15 | - | 0.0048 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0115 | 0.0117 | 0.9839 1.0163 |
| | Lunge | 0.0042 | 0.0082 | 0.5080 1.9684 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0017 | 0.0180 | 0.0952 10.5060 |
| 20 | Niere | 0.0109 | 0.0205 | 0.5287 1.8915 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0442 | 0.0374 26.7427 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 0.5 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0136 | 0.5611 1.7821 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | 202121 | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Parker of a Notice and | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastrointenstinai Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0309 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| - | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | U.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | ALCHIADRIE DIE | AND THE PERMIT |
| | Brust | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0064 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0244 | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0164 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | U.0042 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|--------------|---------------|-------------------------------|
| • | ~1 | %Haeufigkeit | _ | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0077 | 0.5085 1.9666 |
| | | 0.0038 | 0.0019 | 2.0416 0.4898 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 1.1513 0.8686 |
| | Eierstock | | 0.0052 | |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0150 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0092 | 1.0399 0.9616 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0053 | 0.0137 | 0.3855 2.5941 |
| | | 0.0173 | 0.0117 | 1.4759 0.6775 |
| | | 0.0021 | 0.0082 | 0.2540 3,9367 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| •• | Muskel-Skelett | | 0.0120 | 0.9994 1.0006 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0748 13.371 |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0064 | 1.3648 0.7327 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0064 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | • |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0026 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 55 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0063 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0182 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | • |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | 0.0203 | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0058 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0032 | | |
| | | 0.0077 | | |
| | Lunge | 0.0164 | | |
| | | 0.0060 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | Liektronisoner Northern id | I OLG. ID. IV | J. 02 | | |
|---------|--------------------------------|------------------|----------------|---------|---------|
| | | NORMAL | TUMOR | Verhae | ltnisse |
| | | | %Haeufigkeit | | T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| - | | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef | undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef | undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef | undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | | undef |
| | Gehirn | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Haut | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| 15 | Herz | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef | undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Pankreas | | 0.0331 | 0.0000 | undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef | undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef | undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef | |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef | undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef | undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | | |
| 20 | Samenblase | | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | | |
| | | | | | |
| 35 | | FOETUS | | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | | |
| | Entwicklung | - | | | |
| | Gastrointenstinal | | | | |
| | Gehirn | | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | | |
| | - | 0.0000 | | | |
| | Hepatisch | | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | | |
| | Lunge | 0.0000 | | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | | |
| | Niere | 0.0000 | | | |
| | Placenta | 0.0000 | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | | |
| 50 | | | | | |
| | | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHE | KEN |
| | _ | %Haeufigkeit | | | |
| <i></i> | | 0.0000 | | | |
| 55 | Eierstock_n | | | | |
| | Eierstockt | | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| | | | | | |
| | | 0.0000 0.0000 | | | |
| 65 | Nerven Prostata | | | | |
| 93 | Sinnesorgane | | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | | |
| | ocerus_ii | 0.000 | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|---------------|---------------|---------------|
| | | %Haeufigkeit | - | |
| 5 | | 0.0156 | 0.0051 | 3.0509 0.3278 |
| | | 0.0128 | 0.0075 | 1.7013 0.5878 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0050 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0031 | 1.9199 0.5209 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0286 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | _ | 0.0052 | 0.0020 | 2.5402 0.3937 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 1.7133 0.5837 |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0150 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0043 | 3.0709 0.3256 |
| | Uterus_Endometrium | 0.0068 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0457 | 0.0068 | 6.7336 0.1485 |
| | Uterus allgemein | 0.0255 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0149 | | |
| | Samenblase | 0.0534 | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| 41 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | MODATES / Com | DMD \$1170000 | DI TOMURICO: |
| | | | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0017 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0155 | | |
| | Uterus n | | | |
| | | | | |

| S | _ | | NORMAL %Haeufigkeit | | Verhaeltnisse N/T T/N |
|--|----|-----------------|------------------------|----------------|--------------------------|
| Duenndarm 0.0153 | 5 | | | 0.0000 | |
| Eierstock 0.0030 0.0000 | | | | | |
| Bendokrines Gewebe 0.0034 | | | | | |
| 10 Gastrointestinal 0.0019 0.0000 undef 0.0000 | | | | | |
| Gehirn 0.0037 0.0051 0.7200 1.3890 | 10 | | | | |
| Haut 0.0000 0.0000 undef undef | | | | | |
| Hepatisch 0.0048 0.0000 undef 0.0000 Herz 0.0085 0.0000 undef 0.0000 Hoden 0.0000 0.0000 undef 0.0000 Hoden 0.0000 0.0000 undef 0.0000 Hagen-Speiseroehre 0.0000 0.0000 undef 0.0000 Muskel-Skelett 0.0069 0.0060 1.1422 0.8755 Muskel-Skelett 0.0027 0.0000 undef 0.0000 Pankreas 0.0017 0.0166 0.0997 10.0285 Penis 0.0030 0.0000 undef 0.0000 Pankreas 0.0022 0.0000 undef 0.0000 Uterus Endometrium 0.0068 0.0000 undef 0.0000 Uterus allgemein 0.0068 0.0000 undef 0.0000 Uterus allgemein 0.0000 0.0000 undef 0.0000 Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Uterus allgemein 0.0000 0.0000 undef undef Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Samenblase 0.0000 0.0000 undef undef Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Samenblase 0.0000 0.0000 undef undef Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Samenblase 0.0000 0.0000 undef undef undef Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef undef 0.0000 undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef un | | Haematopoetisch | 0.0053 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | | | | undef undef |
| Hoden 0.0000 | | - | | | |
| Lunge 0.0042 0.0041 1.0161 0.9842 | 15 | | | | |
| Magen-Speiseroehre 0.0000 0.0000 undef undef | | | | | |
| Muskel-Skelett 0.0069 0.0060 1.1422 0.8755 | | | | | |
| Niere 0.0027 0.0000 undef 0.0000 Pankreas 0.0017 0.0166 0.0997 10.0285 Penis 0.0030 0.0000 undef 0.0000 Uterus_Endometrium 0.0068 0.0000 undef 0.0000 Uterus_aligemein 0.0000 0.0008 4.4891 0.2228 Uterus_aligemein 0.0000 0.0000 undef 0.0000 Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Brust-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Prostata-Hyperplasie 0.0000 0.0000 undef undef Prostata-Hyperplasie 0.0000 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 0.0000 Weisse_Blutkoerperchen 0.0087 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028 0.0000 Hepatisch 0.0000 0.0000 0.0000 Flacenta 0.0000 0.0000 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 0.0000 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 Fleierstock 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 Fleierstock 0.0000 | | | | | |
| Pankreas 0.0017 0.0166 0.0997 10.0285 Penis 0.0030 0.0000 undef 0.0000 Prostata 0.0022 0.0000 undef 0.0000 Uterus_Endometrium 0.0068 0.0000 undef 0.0000 25 | 20 | | | | |
| Prostata 0.0022 0.0000 undef 0.0000 | | | | | |
| Uterus_Endometrium | | Penis | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | | | 0.0000 | |
| Uterus_allgemein | | | | | |
| Brust-Hyperplasie | 25 | | | | |
| Prostata-Hyperplasie | | | | 0.0000 | undef undef |
| Samenblase | | | | | |
| Sinnesorgane | | | | | |
| Weisse_Blutkoerperchen | 30 | | | | |
| ### Toping | 50 | | | | |
| #Haeufigkeit Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028 Gehirn 0.0000 #Haut 0.0000 Heatisch 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0036 Lunge 0.0036 **Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| #Haeufigkeit Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028 Gehirn 0.0000 #Haut 0.0000 Heatisch 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0036 Lunge 0.0036 **Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Entwicklung | 35 | | FOETUS | | |
| Gastrointenstinal 0.0028 Gehirn 0.0000 Haematopoetisch 0.0079 Haut 0.0000 Hepatisch 0.0000 Hepz-Blutgefaesse 0.0036 Lunge 0.0036 Sinnes 0.0000 Placenta 0.0000 Placenta 0.0001 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN *Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock 1 0.0000 Eindokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0064 Gastrointestinal 0.0000 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0171 Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Gehirn 0.0000 | | | | | |
| 40 | | | | | |
| Haut | 40 | | | | |
| Hepatisch | 40 | | | | |
| ### Herz-Blutgefaesse 0.0036 ### Lunge 0.0036 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### Sinnesorgane 0.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 ### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 #### 1.0000 ##### 1.0000 ################################# | | | | | |
| Lunge 0.0036 Nebenniere 0.0254 Niere 0.0000 Placenta 0.0061 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN *Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0000 Endokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0064 Gastrointestinal 0.0000 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0171 Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Nebenniere | | | | | |
| Placenta 0.0061 | 45 | | | | |
| Prostata 0.0000 0.0000 500 500 500 500 | | Niere | 0.0000 | | |
| Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN | | | | | 2 |
| NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN | 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| #Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0000 Endokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0064 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0171 Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | JU | | | | |
| Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0000 Endokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0064 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0171 Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | NORMIERTE/SUI | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | | | | | |
| Eierstock_t 0.0000 Endokrines_Gewebe 0.0000 Foetal 0.0064 Gastrointestinal 0.0000 60 Haematopoetisch 0.0171 Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Endokrines_Gewebe | 55 | | | | |
| Foetal 0.0064 Gastrointestinal 0.0000 60 Haematopoetisch 0.0171 Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0171 Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| 60 Haematopoetisch 0.0171 | | | | | |
| Haut-Muskel 0.0972 Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | 60 | | | | |
| Hoden 0.0309 Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | OU | | | | |
| Lunge 0.0410 Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Nerven 0.0131 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| 65 Prostata 0.0068 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Sinnesorgane 0.0000 | 65 | | | | |
| Uterus_n 0.0208 | | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | Uterus_n | 0.0208 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|---|--------------|------------------|------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| •• | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0027 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | under 0.0000 undef undef |
| 15 | • | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0034 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| * | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 0.5 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 25 | | PORMUC | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | . Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0012 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 00 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|-------------------------------------|--------------|------------------------|------------------------------|
| 5 | Rlage | 0.0000 | %Haeufigkeit 0.0000 | N/T T/N undef undef |
| , | | 0.0026 | 0.0038 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0050 | 0.3396 2.9444 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | 0.0000 | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0010 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0068 0.0166 | 0.0000 undef 0.0000 undef |
| | 4 | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0043 | 1.0236 0.9769 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0064 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0059 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 55 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | _ | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | 727 | ****** | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0017 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| 60 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | | | |

75 WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
NORMAL
                                              TUMOR
                                                           Verhaeltnisse
                                %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
5
                         Blase 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                         Brust 0.0000
                                             0.0019
                                                           0.0000 undef
                                                           undef undef
                     Duenndarm 0.0000
                                             0.0000
                     Eierstock 0.0000
                                                           undef undef
                                             0.0000
             Endokrines Gewebe 0.0017
                                             0.0000
                                                           undef 0.0000
10
              Gastrointestinal 0.0019
                                             0.0093
                                                           0.2071 4.8289
                        Gehirn 0.0030
                                             0.0031
                                                           0.9599 1.0417
               Haematopoetisch 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                          Haut 0.0000
                                                           undef undef
                                             0.0000
                     Hepatisch 0.0000
                                             0.0065
                                                           0.0000 undef
                          Herz 0.0011
                                                           undef 0.0000 undef undef
15
                                             0.0000
                         Hoden 0.0000
                                             0.0000
                         Lunge 0.0031
                                                           1.5241 0.6561
                                             0.0020
            Magen-Speiseroehre 0.0000
                                             0.0077
                                                           0.0000 undef
                Muskel-Skelett 0.0000
                                             0.0060
                                                           0.0000 undef
20
                                                           undef undef
0.0997 10.0285
                         Niere 0.0000
                                             0.0000
                      Pankreas 0.0017
                                             0.0166
                         Penis 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                      Prostata 0.0000
                                             0.0021
                                                           0.0000 undef
            Uterus Endometrium 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
25
                                                           undef undef
             Uterus Myometrium 0.0000
                                             0.0000
              Uterus allgemein 0.0051
                                             0.0000
                                                           undef 0.0000
             Brust-Hyperplasie 0.0000
          Prostata-Hyperplasie 0.0030
                    Samenblase 0.0000
30
                  Sinnesorgane 0.0000
        Weisse Blutkoerperchen 0.0009
                        Zervix 0.0000
35
                                FOETUS
                                %Haeufigkeit
                   Entwicklung 0.0000
             Gastrointenstinal 0.0056
                        Gehirn 0.0000
40
               Haematopoetisch 0.0039
                          Haut 0.0000
                     Hepatisch 0.0000
             Herz-Blutgefaesse 0.0000
                         Lunge 0.0000
45
                    Nebenniere 0.0254
                         Niere 0.0000
                      Placenta 0.0000
                      Prostata 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0000
50
                                NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                %Haeufigkeit
                         Brust 0.0000
55
                   Eierstock n 0.0000
                   Eierstock_t 0.0000
             Endokrines_Gewebe 0.0000
                        Foetal 0.0035
              Gastrointestinal 0.0000
               Haematopoetisch 0.0057
60
                   Haut-Muskel 0.0097
                         Hoden 0.0154
                         Lunge 0.0000
                        Nerven 0.0040
65
                      Prostata 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0232
                      Uterus_n 0.0000
```

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|---------|------------------------|---------------|------------------|--------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Brust | 0.0038 | 0.0019 | 2.0416 0.4898 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0025 | 2.0377 0.4907 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0021 | 0.3600 2.7779 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 15 | | 0.0032 | 0.0000 | under under under under 0.0000 |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.8567 1.1673 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0022 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | 0.0051 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | • | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| • | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SIN | STRAHIERTE BII | AT. TOTHEREN |
| | | %Haeufigkeit | SIGNIENTE DI | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0017 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|--------------------------------|------------------|------------------|-----------------------------|
| 5 | Place | | %Haeufigkeit | |
| 3 | | 0.0000 0.0013 | 0.0026 0.0000 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| •• | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | Haut | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | Herz | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata Uterus Endometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.000 | 4.1461 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0039 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 0.0 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus n | 0.0000 | | |
| | oceras_n | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---------------------------------------|---------------|------------------|----------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | - | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | under under undef |
| 15 | - | 0.0000 | 0.0000 | under under undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0041 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 25 | | DODMIA | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | · · | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | 0 | 7 - 2 7 7 |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| • | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| v | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| _ | | NORMAL %Haeufigkeit | | |
|----|---------------------------------------|------------------------|------------------|--------------------------------|
| 5 | | 0.0195 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | 0.0038 | 0.0056 0.0165 | 0.6805 1.4694 |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.3707 2.6973 0.5756 1.7372 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0100 | 0.1698 5.8889 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0103 | 0.2160 4.6299 |
| | Haematopoetisch | | 0.0758 | 0.0353 28.337 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0125 | 0.0061 | 2.0321 0.4921 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0137 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0021 | 3.0709 0.3256 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0528 | 0.0000 undef |
| 25 | Uterus_Myometrium Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| 25 | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Patricklung | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | | 0.0000 | | • |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | • |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | • | |
| | Eierstock_t | 0.0810 | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0164 0.0000 | | |
| 65 | nerven Prostata | | | |
| 00 | Sinnesorgane | | • | |
| | Uterus n | | | |
| | 000143_11 | | | |

| 5 | | 0.0078 0.0051 0.0153 0.0030 0.0068 0.0115 0.0059 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 0.0038 0.0000 0.0156 0.0125 0.0000 0.0113 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 3.0509 0.3278 1.3611 0.7347 undef 0.0000 0.1919 5.2117 0.5434 1.8403 undef 0.0000 0.5236 1.9098 undef 0.0000 |
|----|--|--|---|---|
| 15 | Haut Hepatisch Herz Hoden | 0.0073 0.0000 0.0053 0.0115 0.0052 | 0.0000 0.0065 0.0000 0.0117 0.0061 | undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000 0.9839 1.0163 0.8467 1.1810 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett Niere Pankreas Penis Prostata | 0.0069 0.0000 0.0017 0.0000 0.0131 | 0.0060 0.0068 0.0166 0.0000 0.0064 | 1.1422 0.8755 0.0000 undef 0.0997 10.0285 undef undef 2.0473 0.4885 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | 0.0229 0.0000 0.0032 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 undef undef |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0118 0.0026 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| 40 | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Lunge Nebenniere | 0.0072 | | |
| 43 | | 0.0124 | | |
| | Placenta | 0.0121 | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | Rrnet | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0152 | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| JU | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nerven | | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane | | • | |
| | Sinnesorgane Uterus n | | | |
| | ocerus_n | 0.0000 | | |

| 5 | | 0.0000 0.0013 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0102 0.0075 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef 0.1701 5.8778 undef 0.0000 |
|----|--|--|---|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0068 0.0000 0.0059 | 0.0000 0.0025 0.0000 0.0031 0.0000 | undef 0.0000 2.7170 0.3681 undef undef 1.9199 0.5209 undef 0.0000 |
| 15 | Haut Hepatisch Herz Hoden | 0.0000 0.0000 0.0074 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0137 0.0000 | undef undef undef undef 0.5397 1.8529 undef undef |
| 20 | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | 0.0069 0.0000 | 0.0041 0.0000 0.0120 0.0000 0.0166 | 0.2540 3.9367 undef undef 0.5711 1.7510 undef undef 0.0000 undef |
| 25 | Penis Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus allgemein | 0.0000 0.0152 | 0.0267 0.0085 0.0000 0.0068 0.0000 | 0.0000 undef 0.2559 3.9077 undef undef 2.2445 0.4455 undef 0.0000 |
| 30 | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane | 0.0064 0.0030 0.0000 0.0000 | | under 0.0000 |
| 35 | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0000 0.0000 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0062 0.0000 | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | BTRAHIERTE BIE | SLIOTHEKEN |
| 55 | Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe | %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 60 | | 0.0000 0.0000 0.0032 0.0000 | · | |
| 65 | Lunge Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n | 0.0068 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|---------------------------------------|---------------------|------------------|-------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0234 | 0.0051 | 4.5763 0.2185 |
| | | 0.0115 | 0.0113 | 1.0208 0.9796 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0078 | 2.6863 0.3723 |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0100 0.0000 | 0.6792 1.4722 undef 0.0000 |
| 10 | Gehirn | | 0.0123 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | <u>-</u> | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | Herz | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0062 | 0.0082 | 0.7621 1.3122 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0307 | 0.3151 3.1733 |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0017 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | | 0.0205 0.0166 | 1.3217 0.7566 |
| | | 0.0509 | 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0128 | 0.6824 1.4654 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | 4.4891 0.2228 |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0089 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0083 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0072 | | |
| 43 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| _ | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0126 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BIE | SLIOTHEKEN |
| | Brust | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| <i>J J</i> | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0162 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0708 | | |
| | | | | |

| Elektromischer Hertriem für GEG. 15. 140. 70 | | | | |
|--|------------------------|------------------------|-----------------------|--------------------------|
| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0051 | 0.0000 undef |
| | Brust | 0.0013 | 0.0038 | 0.3403 2.9389 |
| | Duenndarm | 0.0031 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0030 | 0.0026 | 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | 0.0050 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | 0.0022 | 0.0031 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | Herz | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0010 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0086 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0106 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | Gehirn | 0.0063 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0260 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| - | Prostata | 0.0000 | e 1 - 4-6 - 0 | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| | Eierstock t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0077 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0040 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | 0.0083 | | |
| | 000540_11 | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|------------------|------------------|-------------------------------|
| _ | _, | • | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0026 | 1.5254 0.6555 |
| | | 0.0051 | 0.0038 | 1.3611 0.7347 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0026 0.0000 | 4.6050 0.2172 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastionntestinal | | 0.0041 | undef 0.0000 0.3600 2.7779 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0173 | 0.0117 | 1.4759 0.6775 |
| | | 0.0021 | 0.0020 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | 0.0051 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0,0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0022 | 0.0043 | 0.5118 1.9538 |
| | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 2.2445 0.4455 |
| | Uterus_allgemein | | 0.1908 | 0.0267 37.4714 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | • | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0249 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDTE / CIII | STRAHIERTE BIE | OT TOTUTE VEN |
| | | %Haeufigkeit | SIMMITERIE DI | PHIOIUDVEN |
| | Rrust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0122 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0231 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0167 | | |
| | | | | |

| | | Nonvar | muu en | |
|-----|----------------------------------|------------------------|-----------------------|-----------------------------|
| | | NORMAL %Hacufickeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0039 | 0.0026 | 1.5254 0.6555 |
| - | | 0.0281 | 0.0226 | 1.2476 0.8015 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | 0.0085 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0115 | 0.0278 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | | 0.0072 | 0.5143 1.9446 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0220 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0065 | 0.7353 1.3600 |
| 15 | | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0061 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 0.0180 | undef undef 0.95181.0506 |
| 20 | | 0.0190 | 0.0068 | 2.7756 0.3603 |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0021 | 0.0000 undef |
| | Uterus Endometrium | 0.0135 | 0.1055 | 0.1280 7.8106 |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | • | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0139 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| • | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Lunge Nebenniere | 0.0181 | | |
| 73 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | .= | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | , | | | |
| | | | | |
| | · | | STRAHIERTE BIE | LIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| F.F | | 0.0476 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | 0.0137 | , | • |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0208 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
|----|--|------------------------|-----------------------|-------------------------------|
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0025 | 2.0377 0.4907 0.0000 undef |
| 10 | Gastronitesthar | | 0.0093 0.0010 | 1.4399 0.6945 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | - | 0.0010 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0000 0.0027 | 0.0060 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | 0.0068 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0009 | | |
| | BCLVIA | 0.000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | • |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | ${\tt Eierstock_t}$ | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0035 | | |
| 40 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |
| | _ | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|-----------------------------|------------------|------------------|----------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 16 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | under under |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | _ | 0.0000 | | |
| 43 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | _ | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 00 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | • | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | - | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|--------------------------------|-----------------|----------------|----------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0165 | 2.5952 0.3853 |
| | Eierstock | | 0.0078 | 0.7675 1.3029 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0185 | 3.0027 0.3330 |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0020 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0230 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0748 13.3713 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 25 | | DODMIIO | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Parket all lands | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | • | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | | | |
| 45 | | 0.0000 | | |
| 43 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIEDTE / CIT | STRAHIERTE BIE | RI.TOPHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | STANDALLE DIE | PICTUREN |
| | Bruch | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| UU | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | • | |

| | | NODMAT | WILLIAM | Dank - I but |
|----|--|------------------------|-----------------------|-------------------------------|
| | | NORMAL %Haeufickeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0039 | 0.0128 | 0.3051 3.2777 |
| _ | | 0.0064 | 0.0075 | 0.8507 1.1756 |
| | Duenndarm | 0.0061 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0234 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0093 | 0.6213 1.6096 |
| | Gehirn | | 0.0092 | 2.3199 0.4311 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 0.0412 | undef undef |
| 13 | | 0.0058 | 0.0412 | 0.2056 4.8640 undef 0.0000 |
| | | 0.0062 | 0.0082 | 0.7621 1.3122 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0383 | 0.7563 1.3222 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0068 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | | 0.0276 | 0.0598 16.7142 |
| | | 0.0150 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0064 | 0.0000 undef |
| | Uterus_Endometrium | 0.0068 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0136 | 0.5611 1.7821 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0106 | | |
| | Belvix | 0.0100 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0182 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDTE / CIT | STRAHIERTE BIE | OI TOMUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | SIKANIEKIE BII | PLICINEVEN |
| | Brust | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0134 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0141 | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|--------------------------------------|-----------------------|------------------|--------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0019 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0011 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0020 0.0000 | 0.0000 undef undef undef |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 | under under under undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0034 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | under under |
| 25 | Uterus_Myometrium | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | | andor andor |
| | | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 15 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | and the second second | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | • | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BII | BLIOTHEKEN |
| | <u>.</u> | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0023 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | - | 0.0000 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 0.5 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | ocerds_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|-----------------------------|------------------|------------------|------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0039 0.0038 | 0.0077 | 0.5085 1.9666 |
| | Duenndarm | | 0.0038 0.0165 | 1.0208 0.9796 |
| | Eierstock | | 0.0156 | 0.0000 undef 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0075 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | | 0.0067 | 0.0051 | 1.2959 0.7716 |
| | Haematopoetisch | 0.0107 | 0.0379 | 0.2823 3.5422 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0000 | 0.0137 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge Magen-Speiseroehre | 0.0073 | 0.0082 | 0.8891 1.1248 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0034 | 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0021 | 0.0000 undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0076 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | | 0.0063 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0061 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | TR ATTERTS BT | BI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | unizanta bi | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.1595 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0070 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | - | 0.0328 0.0070 | | |
| 65 | nerven Prostata | | | |
| 3 3 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | 000143_11 | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---------------------------------------|------------------|------------------|------------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0102 | 0.3814 2.6222 |
| | | 0.0026 | 0.0056 | 0.4537 2.2042 |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0092 | 0.9599 1.0417 |
| | Haematopoetisch | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0053 | 0.0137 | 0.3855 2.5941 |
| | | 0.0000 0.0062 | 0.0000 | undef undef 3.0482 0.3281 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0020 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | under under |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0064 | 0.3412 2.9308 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0136 | 0.5611 1.7821 |
| | Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | | 0.0063 | | |
| 70 | Haematopoetisch Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0041 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| | | 0.0050 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----------|---|--------------|------------------|------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | Blase | 0.0039 | 0.0128 | 0.3051 3.2777 |
| | | 0.0153 | 0.0132 | 1.1666 0.8572 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0208 | 0.5756 1.7372 |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0100 | 0.3396 2.9444 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0093 | 0.8283 1.2072 |
| | Gehirn | | 0.0123 | 0.5400 1.8520 |
| | Haematopoetisch | 0.0134 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0194 | 0.0000 undef |
| 15 | - | 0.0148 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0093 | 0.0102 | 0.9145 1.0935 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0086 | 0.0180 | 0.4759 2.1012 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0411 | 0.0661 15.1317 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0331 | 0.0000 undef |
| | | 0.0090 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0149 | 0.4387 2.2795 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0528 | 0.0000 undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | 35212 | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0079 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | • | 0.0181 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | brimesorgane | 0.0231 | | |
| • • | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| CO | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0097 | | |
| | | 0.0154 | | |
| | Lunge Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 05 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | 000240_11 | | | |

```
NORMAL
                                             TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                               %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
5
                                                         0.3814 2.6222
                         Blase 0.0039
                                             0.0102
                         Brust 0.0064
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                     Duenndarm 0.0031
                                            0.0165
                                                          0.1854 5.3946
                     Eierstock 0.0000
                                             0.0026
                                                          0.0000 undef
            Endokrines_Gewebe 0.0136
                                             0.0025
                                                          5.4340 0.1840
10
             Gastrointestinal 0.0038
                                             0.0046
                                                          0.8283 1.2072
                       Gehirn 0.0022
                                             0.0082
                                                          0.2700 3.7039
               Haematopoetisch 0.0013
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
                          Haut 0.0073
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
                     Hepatisch 0.0000
                                                          0.0000 undef
                                             0.0065
15
                          Herz 0.0042
                                                          undef 0.0000
                                             0.0000
                         Hoden 0.0230
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
                                                          0.6774 1.4763
                         Lunge 0.0042
                                             0.0061
            Magen-Speiseroehre 0.0097
                                             0.0230
                                                          0.4202 2.3799
                Muskel-Skelett 0.0017
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
20
                         Niere 0.0000
                                             0.0205
                                                          0.0000 undef
                      Pankreas 0.0000
                                             0.0166
                                                          0.0000 undef
                         Penis 0.0090
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
                      Prostata 0.0022
                                             0.0106
                                                          0.2047 4.8846
            Uterus_Endometrium 0.0068
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
25
             Uterus Myometrium 0.0000
                                             0.0136
                                                          0.0000 undef
              Uterus_allgemein 0.0000
                                             0.0000
                                                          undef undef
             Brust-Hyperplasie 0.0064
          Prostata-Hyperplasie 0.0059
                   Samenblase 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0353
30
        Weisse Blutkoerperchen 0.0035
                        Zervix 0.0000
35
                                FOETUS
                                %Haeufigkeit
                   Entwicklung 0.0000
             Gastrointenstinal 0.0056
                        Gehirn 0.0063
               Haematopoetisch 0.0000
40
                          Haut 0.0000
                     Hepatisch 0.0000
             Herz-Blutgefaesse 0.0000
                         Lunge 0.0036
45
                    Nebenniere 0.0254
                         Niere 0.0124
                      Placenta 0.0000
                      Prostata 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0000
50
                                NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                %Haeufigkeit
                         Brust 0.0000
55
                   Eierstock_n 0.1595
                   Eierstock_t 0.0000
             Endokrines_Gewebe 0.0000
                        Foetal 0.0023
              Gastrointestinal 0.0000
               Haematopoetisch 0.0000
60
                   Haut-Muskel 0.0065
                         Hoden 0.0000
                         Lunge 0.0000
                        Nerven 0.0030
65
                      Prostata 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0155
                      Uterus n 0.0042
```

95 WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| • | 71 | NORMAL %Haeufigkeit | _ | |
|----|--------------------------|-------------------------------|------------------|--------------------------------|
| 5 | | 0.0195 0.0166 | 0.0179 0.0019 | 1.0896 0.9178 8.8469 0.1130 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0104 | 0.2878 3.4745 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0100 | 0.3396 2.9444 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0231 | 0.4970 2.0121 |
| | | 0.0118 | 0.0092 | 1.2799 0.7813 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0021 | 0.0137 | 0.1542 6.4853 |
| | | 0.0115 | 0.0234 | 0.4920 2.0326 |
| | _ | 0.0042 | 0.0061 | 0.6774 1.4763 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0180 | 0.7615 1.3133 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0166 | 0.0997 10.028 |
| | Prostata | | 0.0000 0.0128 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | 0.8530 1.1723 undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | 1.1223 0.8911 |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0178 | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0139 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 70 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0371 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0251 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDTE/CIII | דם שהפשדטגמהם | DI TOMUEVEN |
| | | NORMIERTE/SUB %Haeufigkeit | SIMMIEKIE BI | PPICIUEVEN |
| | Rmet | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0029 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0244 | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0077 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane Uterus n | | | |
| | ocerus_n | 0.0003 | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------------|--------------|------------------|--------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0117 | 0.0051 | 2.2882 0.4370 |
| | | 0.0064 | 0.0113 | 0.5671 1.7633 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock Endokrines Gewebe | | 0.0052 0.0150 | 1.1513 0.8686 0.9057 1.1042 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 1.2425 0.8048 |
| 10 | Gehirn | | 0.0113 | 1.5054 0.6643 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0095 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0095 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0115 | 0.0117 | 0.9839 1.0163 |
| | | 0.0083 | 0.0143 | 0.5806 1.7223 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0153 | 1.8908 0.5289 |
| 20 | | 0.0017 | 0.0060 0.0137 | 0.2856 3.5020 0.1983 5.0439 |
| 20 | Pankreas | | 0.0331 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0150 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0106 | 0.6142 1.6282 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Serviv | 0.0100 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | 5 | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0213 | | |
| | Lunge | 0.0181 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| - | Placenta | | | |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | binnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0245 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 50 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0309 | | |
| | Lunge | 0.0082 | | |
| | Nerven | 0.0120 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0387 | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | • | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------------|------------------------|----------------------|----------------------------|
| 5 | nlaar. | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0117 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | | | | undef undef |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | 201711 | 0.000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODWIEDER (CIT | DWD 841 T DD WC D 71 | A TOMURION |
| | | | BTRAHIERTE BII | OLIOTHEKEN |
| | D | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 33 | Eierstock_n Eierstock t | | | |
| | | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| 60 | | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 65 | ··· Prostata | 0.0000 | | |
| 65 | Sinnesorgane | | • | |
| | Sinnesorgane Uterus n | | | |
| | ocerus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

98

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|----------------------------------|------------------|------------------|------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0429 | 0.0767 | 0.5593 1.7879 |
| | Brust | 0.0652 | 0.0320 | 2.0416 0.4898 |
| | Duenndarm | | 0.0331 | 0.1854 5.3946 |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0075 | 0.4528 2.2083 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0370 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | | 0.1294 | 0.0971 10.2947 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0110 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0194 0.0000 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 0.49202.0326 |
| | | 0.0073 | 0.0123 | 0.5927 1.6872 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 1.2605 0.7933 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0360 | 0.3331 3.0017 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0607 | 0.0544 18.3856 |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0044 | 0.0085 | 0.5118 1.9538 |
| | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | 0.0063 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0062 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | J1 | 0.000 | | |
| - | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0272 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 0.0131 | | |
| 65 | nerven Prostata | | - | |
| U J | Sinnesorgane | | • | |
| | Uterus n | | | |
| | 0:0243_11 | 000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---|---------------|------------------|-------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0051 | 0.0000 undef |
| | | 0.0102 | 0.0132 | 0.7777 1.2858 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0052 | 1.1513 0.8686 |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0100 | 1.6981 0.5889 |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn | | 0.0000 0.0041 | undef 0.0000 1.4399 0.6945 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.1359 | 0.3501 2.8560 |
| 15 | | 0.0074 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0115 | 0.0234 | 0.4920 2.0326 |
| | Lunge | 0.0062 | 0.0041 | 1.5241 0.6561 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0097 | 0.0153 | 0.6303 1.5866 |
| | Muskel-Skelett | 0.0051 | 0.0060 | 0.8567 1.1673 |
| 20 | | 0.0136 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0490 | 0.9791 1.0213 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 55 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0039 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0204 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0146 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0309 | • | |
| | | 0.0164 | | |
| | | 0.0060 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| - | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | • | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|---------------|------------------|-----------------------------|
| _ | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0137 | 0.0771 12.9706 |
| | | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | | undef undef |
| | 3 - | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0007 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | | 0.0000 0.0166 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | 0.0997 10.0285 |
| | Prostata | | 0.0043 | undef undef 0.0000 undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 23 | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | anger anger |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | BCIVIA | 0.0000 | | |
| 25 | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 15 | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta Prostata | | 9 9 9 e e | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BII | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0544 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0192 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | - | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------|----------------------------|------------------|-------------------------------|
| 5 | D1 | | %Haeufigkeit | |
| 3 | | 0.0078 0.0090 | 0.0077 | 1.0170 0.9833 |
| | Duenndarm | | 0.0150 0.0000 | 0.5955 1.6794 undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0078 | 0.3838 2.6058 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 5.4340 0.1840 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0139 | 0.6903 1.4487 |
| | Gehirn | | 0.0082 | 1.9799 0.5051 |
| | Haematopoetisch | 0.0094 | 0.0379 | 0.2470 4.0483 |
| | Haut | 0.0220 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0194 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0159 | 0.0137 | 1.1565 0.8647 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | _ | 0.0135 | 0.0102 | 1.3209 0.7571 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.8567 1.1673 |
| 20 | | 0.0163 | 0.0068 | 2.3791 0.4203 |
| | Pankreas | 0.0120 | 0.0442 | 0.0748 13.3713 |
| | Prostata | | 0.0000 0.0021 | undef 0.0000 4.0945 0.2442 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 0.5611 1.7821 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0356 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0145 | | |
| 70 | | 0.0124 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | - | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUR %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BII | BLIOTHEKEN |
| | Druge | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| " | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0057 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0162 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0410 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane Uterus n | 0.0077 | | |
| | ocerus_n | 0.0042 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|---|--------------|------------------|------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0064 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinai Gehirn | | 0.0046 0.0010 | 0.0000 undef 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | - | 0.0000 | 0.0000 | under under |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | • | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0097 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under under |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0017 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | _ | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0124 | | • |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | 222 | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | P | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Brust Eierstock n | 0.0000 | | |
| 33 | Eierstock_n Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0077 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----------------|------------------------|---------------------|------------------|-------------------------------|
| • | 73 ' | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0117 | 0.0051 | 2.2882 0.4370 |
| | Duenndarm | 0.0115 | 0.0038 | 3.0624 0.3265 |
| | Eierstock | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0005 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 1.6567 0.6036 |
| | Gehirn | | 0.0133 | 0.5538 1.8057 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | - | 0.0257 | 0.2542 | 0.1011 9.8931 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | - | 0.0073 | 0.0082 | 0.8891 1.1248 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| •• | | 0.0000 | 0.0120 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | Prostata | 0.0120 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0021 0.0000 | 2.0473 0.4885 undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 0.0000 undef |
| 27 | | 0.0306 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | under 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0118 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0121 | | |
| | Zervix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 25 | | POPMIIO | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0079 | | |
| | Haut | 0.7538 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | · | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0023 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | • |
| | | 0.0164 0.0040 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 5 5 | Sinnesorgane | | • | |
| | Uterus n | | | |
| | 000143_11 | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|---------------------------------------|------------------------|------------------|-----------------------------|
| ~ | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0051 | 0.0038 | 1.3611 0.7347 |
| | Duenndarm | | 0.0165 | 8.5270 0.1173 |
| | Eierstock | | 0.0052 | 1.1513 0.8686 |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinai Gehirn | | 0.0093 | 19.6731 0.0508 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | under under undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0145 | 0.0041 | 3.5562 0.2812 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0205 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0718 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | 0.0044 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | 0.0068 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0032 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0030 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | EOEMIIC. | | |
| 33 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | • | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0000 | - " | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| ~ ~ | | 0.0340 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Nerven Prostata | | | |
| 65 | | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TIMOD | Voubooltoioo |
|-----|------------------------|---------------|------------------|--------------------------|
| | | %Haeufigkeit | TUMOR | Verhaeltnisse |
| 5 | | 0.0117 | 0.0128 | N/T T/N 0.9153 1.0926 |
| 3 | | 0.0026 | 0.0132 | 0.1944 5.1431 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0130 | 0.9210 1.0858 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0226 | |
| 10 | Gastrointestinal | | | 0.3774 2.6500 |
| 10 | Gastrointestinai | | 0.0093 | 1.0354 0.9658 |
| | | | 0.0113 | 1.1781 0.8488 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | • | | 0.0194 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0233 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0230 | 0.0117 | 1.9679 0.5082 |
| | _ | 0.0156 | 0.0184 | 0.8467 1.1810 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 3.7816 0.2644 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0240 | 0.7853 1.2735 |
| 20 | | 0.0217 | 0.0274 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | | 0.0442 | 0.0748 13.371 |
| | | 0.0060 | 0.0267 | 0.2246 4.4517 |
| | Prostata | | 0.0213 | 0.5118 1.9538 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0954 | 0.2669 3.7471 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | PORMUO | | |
| 33 | | FOETUS | | |
| | 70- h 1-1 | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0185 | | |
| | Placenta | | = | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | RI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | JIIGHILDRID, DIL | DETOTHEREN |
| | Brust | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 55 | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0076 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 00 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0123 | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| 5 | Blase Brust Duenndarm | | 0.0077 0.0000 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000 |
|----|--|--------------------------------------|--|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0034 0.0000 0.0015 | 0.0026 0.0000 0.0046 0.0041 0.0000 | 2.3025 0.4343 undef 0.0000 0.0000 undef 0.3600 2.7779 undef undef |
| 15 | Haut Hepatisch Herz Hoden | 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0137 0.0000 0.0041 | undef undef undef 0.0000 0.1542 6.4853 undef 0.0000 0.7621 1.3122 |
| 20 | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere Pankreas | 0.0000 0.0000 0.0027 | 0.0077 0.0000 0.0000 0.0166 0.0267 | 0.0000 undef undef undef undef 0.0000 0.0997 10.028 0.1123 8.9035 |
| 25 | Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein | 0.0022 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0068 0.0000 | undef 0.0000 undef undef 0.0000 undef undef undef |
| 30 | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0009 | | |
| 35 | Bervin | FOETUS | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch | 0.0000 0.0000 | • | |
| 45 | Herz-Blutgefaesse Lunge Nebenniere | 0.0000 0.0108 0.0000 | | |
| | Niere Placenta Prostata Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | 51.mesotyane | | | |
| 55 | Eierstock_n | %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | Gastrointestinal | 0.0000 0.0006 0.0000 | | · |
| 60 | Lunge | 0.0000 0.0000 0.0082 | | |
| 65 | Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n | 0.0000 | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|----------------------------------|---------------------|------------------------|-----------------------------|
| 5 | | %Haeufigkeit 0.0000 | %Haeufigkeit 0.0000 | |
| , | | 0.0013 | 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0050 | 0.3396 2.9444 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0021 | 1.0799 0.9260 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0110 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0117 | 0.0000 undef |
| | | 0.0031 | 0.0041 | 0.7621 1.3122 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0068 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0021 | 0.0000 undef |
| 0.5 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 2.2445 0.4455 |
| | _Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Zelvix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0139 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0056 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 46 | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0126 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | T.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | animulia DIT | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |
| | - | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|----------------------------------|--------------|------------------|-----------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0051 | 0.7627 1.3111 |
| | | 0.0013 | 0.0094 | 0.1361 7.3472 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0026 | 1.1513 0.8686 |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0100 | 0.1698 5.8889 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0093 | 1.4496 0.6898 |
| | Gehirn | | 0.0062 | 0.7200 1.3890 |
| | Haematopoetisch | 0.0073 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 15 | <u>-</u> | 0.0053 | 0.0412 | 0.1285 7.7824 |
| 15 | | 0.0058 | 0.0117 | 0.4920 2.0326 |
| | | 0.0052 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 1.1422 0.8755 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0068 | 0.3965 2.5219 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0221 | 0.0748 13.3713 |
| | Penis | 0.0090 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0087 | 0.0085 | 1.0236 0.9769 |
| | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.1583 | 0.0000 undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0204 | 0.7482 1.3366 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 72 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | - | | | |
| | | | | |
| | | • | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | . | %Haeufigkeit | | |
| 6.5 | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t Endokrines_Gewebe | 0.0051 | | |
| | Endokiines_Gewebe | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| 00 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge | | | |
| | | 0.0030 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |
| | | | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|------------------------------------|------------------|------------------|-------------------|
| 5 | Dlace | - | %Haeufigkeit | · |
| 3 | | 0.0000 0.0038 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 2.5 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0032 | , | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | 20112 | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 55 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| - | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----------|--------------------------------|--------------|------------------|-------------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0195 | 0.0102 | 1.9068 0.5244 |
| | | 0.0038 | 0.0056 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock Endokrines Gewebe | | 0.0052 0.0075 | 0.5756 1.7372 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0075 | 1.5849 0.6309 0.0000 undef |
| 10 | Gastionicesthai | | 0.0183 | 2.5713 0.3889 |
| | Haematopoetisch | | 0.0379 | 0.1059 9.4460 |
| | - | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0129 | 0.3676 2.7200 |
| 15 | | 0.0127 | 0.0137 | 0.9252 1.0809 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0031 | 0.0102 | 0.3048 3.2806 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0180 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0027 | 0.0274 | 0.0991 10.0878 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0090 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0022 | 0.0043 | 0.5118 1.9538 |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0528 | 0.0000 undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0118 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0104 | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| <i>JJ</i> | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 10 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | - | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | . | %Haeufigkeit | | |
| E E | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0231 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0161 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|------------------------|--------------|----------------|----------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | | 0.0026 | 0.0056 | 0.4537 2.2042 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0104 | 0.2878 3.4745 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0050 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0031 | 2.6399 0.3788 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0073 | 0.0847 | 0.0866 11.5419 |
| | Hepatisch | | 0.0065 | 0.7353 1.3600 |
| 15 | | 0.0064 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0031 | 0.0123 | 0.2540 3.9367 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| •• | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0081 | 0.0205 | 0.3965 2.5219 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0106 | 0.4095 2.4423 |
| 0.0 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | • | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | • | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| <i>E E</i> | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0164 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0167 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------------|---------------|------------------|------------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0019 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | under under |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | = | 0.0021 | 0.0020 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0017 | 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0021 | 1.0236 0.9769 |
| | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastronitenstinar Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | o i mesor y an e | 5.0000 | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| - | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------|---------------|---------------|----------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Brust | 0.0013 | 0.0019 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | 0.0050 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | 0.0000 | 0.0031 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | Herz | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0331 | 0.0499 20.0570 |
| | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0213 | 0.3071 3.2564 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0106 | | |
| | | | | |
| 25 | | 202222 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Parker da la la la la compa | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | • |
| - | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Dimicoolydiie | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | 0.0137 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
|-----|---------------------------------------|------------------------|-----------------------|------------------------------|
| 5 | Blase | 0.0039 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust | 0.0051 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0165 | 0.7415 1.3487 |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0093 | 0.6213 1.6096 |
| | Gehirn | | 0.0103 | 0.2160 4.6299 |
| | Haematopoetisch | 0.0037 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0033 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0102 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0163 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0106 | 0.2047 4.8846 |
| 25 | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 43 | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTEDTE / SIN | BTRAHIERTE BI | SI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | 2710111512614 |
| | Brust | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0087 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | • |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Nerven Prostata | 0.0050 | | |
| 0.5 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |
| | 0.02202-11 | · | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|--------------------------------|------------------|------------------|-------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | Blase | 0.0078 | 0.0026 | 3.0509 0.3278 |
| | | 0.0090 | 0.0075 | 1.1909 0.8397 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0050 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn | | 0.0000 0.0113 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | 0.3927 2.5464 undef 0.0000 |
| | - | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | - | 0.0095 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0083 | 0.0020 | 4.0643 0.2460 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0109 | 0.0205 | 0.5287 1.8915 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata Uterus Endometrium | | 0.0085 0.0000 | 0.0000 undef undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | 2.2445 0.4455 |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | under under |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0089 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| ,,, | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0249 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SIII | BTRAHIERTE BI | RI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | Jacon Controls |
| | Brust | 0.0408 | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0023 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 3 3 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | <u>-</u> | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|--------------------------------------|------------------|------------------|--------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0039 | 0.0128 | 0.3051 3.2777 |
| | Brust | 0.0051 | 0.0132 | 0.3889 2.5715 |
| | Duenndarm | 0.0061 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0060 | 0.0104 | 0.5756 1.7372 |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0133 | 0.6646 1.5047 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0110 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0065 | 0.7353 1.3600 |
| 15 | | 0.0138 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0230 | 0.0117 | 1.9679 0.5082 |
| | _ | 0.0145 | 0.0041 | 3.5562 0.2812 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0230 0.0060 | 1.2605 0.7933 1.7133 0.5837 |
| 20 | | 0.0081 | 0.0068 | 1.1896 0.8406 |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | | 0.0240 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0064 | 0.6824 1.4654 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | 4.4891 0.2228 |
| | Uterus allgemein | · · | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0319 | | |
| | | | | |
| 25 | | FORMUO | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| ••• | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| | Lunge | 0.0145 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0254 | | |
| | | 0.0309 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | MODMITTOTT / CII | ודם שהמשדטאמהם | ם זור דר שב בציעו |
| | | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BI | PPICIUENEN |
| | Rruct | 0.0748 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 55 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0023 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0080 | | |
| 65 | Prostata | 0.0068 | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |
| | - | | | |

| 5 | Brust | NORMAL %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
|----|--|--|--|--|
| 10 | Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0093 0.0010 | undef 0.0000 undef undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 undef |
| 15 | Hepatisch Herz | 0.0037 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 undef undef undef undef |
| 20 | Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | 0.0017 | 0.0000 0.0020 0.0000 0.0000 | undef undef 0.0000 undef undef undef undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas Penis Prostata | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0221 0.0000 0.0021 | undef 0.0000 0.0000 undef undef undef 0.0000 undef |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 0.0000 0.0009 | | |
| 35 | Zervix | FOETUS | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn | 0.0000 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| 50 | Prostata Sinnesorgane | | | · |
| | | %Haeufigkeit 0.0000 | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal | 0.0000 0.0000 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden | 0.0000 | · | |
| 65 | | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |

PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----------------|------------------------------------|------------------|------------------------|----------------------------|
| 5 | Rlase | 0.0039 | %Haeufigkeit 0.0000 | N/T T/N undef 0.0000 |
| • | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0011 0.0000 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0044 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 26 | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | J | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| - - | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

119

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------------------|---------------|-----------------|----------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Brust | 0.0026 | 0.0038 | 0.6805 1.4694 |
| | Duenndarm | 0.0031 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0090 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0051 | 0.0075 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0038 | 0.0093 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | 0.0052 | 0.0051 | 1.0079 0.9921 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | 3 | 0.0031 | 0.0020 | 1.5241 0.6561 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 1.2605 0.7933 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0276 | 0.0598 16.7142 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0064 | 0.3412 2.9308 |
| 35 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Weisse_BluckOelpeichen Zervix | | | |
| | Zelvix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0083 | | |
| | Gehirn | 0.0063 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 60 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SHE | STRAHIERTE BIE | NI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | JIIGHILDKID DII | DECTIONER |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t. | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0023 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | | | |

| 5 | Brust Duenndarm | 0.0078 0.0013 0.0031 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 0.0056 0.0165 | 3.0509 0.3278 0.2268 4.4083 0.1854 5.3946 |
|----|--|--|---|--|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0085 0.0019 0.0244 | 0.0078 0.0201 0.0046 0.0092 0.0379 | 1.1513 0.8686 0.4245 2.3555 0.4142 2.4145 2.6399 0.3788 0.0353 28.3379 |
| 15 | Hepatisch Herz Hoden | 0.0073 0.0000 0.0042 0.0403 0.0083 | 0.0000 0.0000 0.0137 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef 0.3084 3.2426 undef 0.0000 undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | 0.0069 0.0054 | 0.0000 0.0000 0.0068 0.0166 0.0000 | undef undef undef 0.0000 0.7930 1.2610 0.0000 undef undef 0.0000 |
| 25 | Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0085 0.0000 0.0068 0.0000 | 1.0236 0.9769 undef undef 0.0000 undef undef undef |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0059 0.0000 0.0000 0.0052 | | |
| 35 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn | 0.0139 | | |
| 40 | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0000 0.0000 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 0.0000 | | - |
| 50 | Sinnesorgane | | | |
| | Paris II | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | Eierstock_n Eierstock_t Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal | 0.0000 0.0245 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0488 0.0000 | | |
| 65 | | 0.0000 0.0221 0.0000 0.0000 | | |

| 5 | Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe | 0.0039 0.0077 0.0123 0.0120 0.0085 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0038 0.0165 0.0208 0.0000 | undef 0.0000 2.0416 0.4898 0.7415 1.3487 0.5756 1.7372 undef 0.0000 |
|----|--|--|---|---|
| 10 | | 0.0059 0.0080 0.0037 | 0.0139 0.0113 0.0000 0.0000 | 0.9664 1.0348 0.5236 1.9098 undef 0.0000 undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch Herz | 0.0048 | 0.0065 0.0275 | 0.7353 1.3600 0.4240 2.3583 |
| | | 0.0000 | 0.0117 | 0.0000 undef |
| | | 0.0104 | 0.0143 | 0.7258 1.3779 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0230 0.0120 | 0.0000 undef 0.1428 7.0040 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0285 |
| | Penis Prostata | 0.0120 | 0.0000 0.0043 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | 4.0945 0.2442 undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | 0.0000 | 0.0136 | 0.0000 undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta Prostata | and the second | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Brust Eierstock n | 0.0000 | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0023 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| 30 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0164 | | |
| 65 | Nerven Prostata | | | |
| • | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |

| 5 | Blase | NORMAL %Haeufigkeit 0.0078 0.0064 0.0061 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0051 0.0038 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 1.5254 0.6555 1.7013 0.5878 undef 0.0000 |
|----|--|--|---|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0068 0.0000 0.0030 | 0.0000 0.0075 0.0000 0.0062 0.0000 | undef 0.0000 0.9057 1.1042 undef undef 0.4800 2.0835 undef 0.0000 |
| 15 | Haut Hepatisch Herz Hoden | 0.0073 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef undef 0.0000 undef undef undef 0.0000 |
| 20 | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere Pankreas | 0.0000 0.0069 0.0027 | 0.0000 0.0000 0.0068 0.0166 0.0000 | undef undef undef 0.0000 0.3965 2.5219 0.0000 undef undef undef |
| 25 | Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0051 | 0.0000 0.0000 0.0068 0.0000 | undef undef undef undef 0.0000 undef undef 0.0000 |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0059 0.0000 0.0000 0.0026 | | |
| 35 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| 40 | Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0056 0.0000 | | |
| 45 | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0260 0.0036 0.0036 | | |
| | Niere Placenta Prostata Sinnesorgane | 0.0000 | ÷ | |
| 50 | _ | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | Brust Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal | 0.0000 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden | 0.0000 0.0000 | | |
| 65 | Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n | 0.0070 0.0068 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------|------------------------|------------------|--------------------------------|
| 5 | Place | *Haeufigkeit 0.0078 | %Haeufigkeit | |
| 3 | | 0.0078 | 0.0128 | 0.6102 1.6389 |
| | Duenndarm | | 0.0169 0.0165 | 0.2268 4.4083 0.1854 5.3946 |
| | Eierstock | | 0.0078 | 0.7675 1.3029 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0075 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.8283 1.2072 |
| | Gehirn | | 0.0051 | 0.4320 2.3149 |
| | Haematopoetisch | 0.0053 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0042 | 0.0020 | 2.0321 0.4921 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0120 | 0.5711 1.7510 |
| 20 | Niere Pankreas | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0007 | 0.0221 0.0000 | 0.0748 13.3713 |
| | Prostata | | 0.0043 | undef undef 1.5354 0.6513 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 0.0000 undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0059 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 40 | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0251 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0058 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0328 | | |
| | | 0.0080 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | 0.0083 | | |
| | | | | |

| 5 | | NORMAL %Haeufigkeit 0.0117 0.0051 0.0061 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0051 0.0094 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N 2.2882 0.4370 0.5444 1.8368 undef 0.0000 |
|----|--|--|---|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0068 0.0019 0.0052 | 0.0026 0.0050 0.0000 0.0031 0.0000 | 1.1513 0.8686 1.3585 0.7361 undef 0.0000 1.6799 0.5953 undef 0.0000 |
| 15 | Haut Hepatisch Herz Hoden | 0.0147 0.0095 0.0138 0.0000 | 0.0000 0.0065 0.0137 0.0000 | undef 0.0000 1.4706 0.6800 1.0023 0.9977 undef undef |
| 20 | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere | 0.0017 0.0000 | 0.0123 0.0000 0.0060 0.0000 | 0.3387 2.9526 undef 0.0000 0.2856 3.5020 undef undef |
| 25 | Prostata Uterus_Endometrium | 0.0060 0.0044 0.0068 | 0.0166 0.0000 0.0021 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 2.0473 0.4885 undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase | 0.0102 0.0032 0.0000 | 0.0000 0.1908 | undef undef 0.0534 18.735 |
| 30 | Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| 35 | Entwicklung | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal Gehirn | 0.0083 0.0125 | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Lunge Nebenniere | 0.0036 0.0000 0.0062 | | |
| 50 | Prostata Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| 55 | Eierstock_n Eierstock_t Endokrines Gewebe | 0.0203 0.0000 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0057 0.0065 | | |
| 65 | Lunge | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------------------|---------------|---------------------|-------------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0000 0.0019 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | 0.0013 | 0.0019 | 0.6805 1.4694 undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0100 | 0.1698 5.8889 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0021 | 2.8798 0.3472 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0065 | 0.0000 undef |
| 15 | • | 0.0064 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0031 | 0.0041 | 0.7621 1.3122 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0193 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0205 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0021 | 3.0709 0.3256 |
| 25 | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 1.1223 0.8911 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | 50111 | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 55 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | 0.0063 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0118 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | • |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | 3 | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | MODMICOMO/COM | ידם פחמים דטונים חם | י יישטטטטטטיי |
| | | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BII | PPTOTUPVEN |
| | Rrust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
|)) | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0041 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 50 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0040 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0208 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---------------------------------------|---------------|------------------|--------------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0078 | 0.0051 | 1.5254 0.6555 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm Eierstock | | 0.0165 0.0026 | 0.5561 1.7982 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 1.1513 0.8686 1.3585 0.7361 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0023 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0117 | 0.4920 2.0326 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0021 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | under under under |
| 20 | | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0060 | 0.0533 | 0.1123 8.9035 |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 23 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| •0 | Sinnesorgane | 0.0126 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SUI | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0136 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | • |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0163 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| 00 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0080 | | |
| 65 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0250 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|----------------------------------|------------------|------------------|--------------------------------|
| 5 | Place | | %Haeufigkeit | |
| 3 | | 0.0117 0.0205 | 0.0026 0.0075 | 4.5763 0.2185 |
| | Duenndarm | | | 2.7221 0.3674 |
| | Eierstock | | 0.0165 0.0026 | 0.1854 5.3946 8.0588 0.1241 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 2.0708 0.4829 |
| 10 | Gastionntestinal | | 0.0021 | 1.7999 0.5556 |
| • | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0106 | 0.0137 | 0.7710 1.2971 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0073 | 0.0082 | 0.8891 1.1248 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 1.2605 0.7933 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0360 | 0.3331 3.0017 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0276 | 0.0598 16.7142 |
| | | 0.0120 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0064 | 0.6824 1.4654 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.000 | under 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | 23212 | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastiointenstinai | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| #2 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | MODMITTOTE / CIT | STRAHIERTE BIE | I TOPHEVEN |
| | | %Haeufigkeit | DIKANIEKIE DI | PLICINEVEN |
| | Bruch | 0.0952 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| <i>J J</i> | Eierstock_n Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Endokrines_Gewebe Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0246 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0125 | | |

| Blase 0.0000 | | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|--|---------|--------------|--------------|---------------|---------------|
| Brust 0.0038 0.0019 2.0416 | 5 | P1 | • | - | |
| Duenndarm 0.0061 0.0000 undef 0.1 | , | | | | |
| Eierstock 0.0120 | | | | | |
| Endokrines Gewebe | | | | | |
| O | | | | | |
| Haematopoetisch 0.0052 | 10 | - | | | 0.6903 1.4487 |
| Haematopoetisch 0.0040 | | | | | 1.6799 0.5953 |
| Haut 0.0000 0.0000 undef under und | | | | | 0.1059 9.4460 |
| Hepatisch 0.0000 0.0000 0.0016 undef uncompared Herz 0.0032 0.0137 0.2313 4.5 | | | | | undef undef |
| 15 | | | | 0.0000 | undef undef |
| Lunge 0.0062 0.0000 undef 0.000 Muskel-Skelett 0.0034 0.0000 undef 0.000 Muskel-Skelett 0.0034 0.0000 undef 0.000 Niere 0.0027 0.0000 undef 0.000 Pankreas 0.0000 0.0166 0.0000 undef 0.000 Penst 0.0060 0.0000 undef 0.000 Prostata 0.0153 0.0085 1.7913 0.1000 Uterus_Endometrium 0.0068 0.0000 undef 0.000 Uterus_allgemein 0.0255 0.0000 undef 0.000 Uterus_allgemein 0.0255 0.0000 undef 0.000 Brust-Hyperplasie 0.0052 Prostata-Hyperplasie 0.0059 Samenblase 0.0099 Samenblase 0.0099 Sinnesorgane 0.0118 Weisse_Blutkoerperchen 0.0113 Zervix 0.0000 Gastrointenstinal 0.0003 Hepatisch 0.0000 Hepatisch 0.0000 Hepatisch 0.0000 Hepatisch 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0036 Lunge 0.036 Alunge 0.036 Sinnesorgane 0.0000 Prostata 0.0000 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Gastrointestinal 0.0000 Gastrointestinal 0.0000 Gastrointestinal 0.0000 Gastrointestinal 0.0000 Feetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haut-Muskel 0.0000 Heat-Muskel 0.0000 Condition 0.0000 Con | 15 | Herz | 0.0032 | | 0.2313 4.3235 |
| Magen-Speiseroehre | | Hoden | 0.0000 | 0.0117 | 0.0000 undef |
| Muskel-Skelett 0.0034 0.0000 undef 0.0 | | Lunge | 0.0062 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| Niere | | - | | | 0.0000 undef |
| Pankreas 0.0000 0.0166 0.0000 undef 0.0 | | | | | undef 0.0000 |
| Penis | 20 | | | | undef 0.0000 |
| Prostata 0.0153 0.0085 1.7913 0.1 | | | | | 0.0000 undef |
| Uterus_Endometrium | | | | | undef 0.0000 |
| | | | | | 1.7913 0.5582 |
| Uterus_allgemein | 25 | | | | undef 0.0000 |
| Brust-Hyperplasie | 23 | | | | |
| Prostata-Hyperplasie | | | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| Samenblase 0.0089 | | | | | |
| Sinnesorgane | | | | | |
| Weisse_Blutkoerperchen | 30 | | | | |
| Servix 0.0000 | 50 | | | | |
| ### STATE FOETUS ### SHaeufigkeit | | | | | |
| #Haeufigkeit Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0083 Gehirn 0.0063 40 Haematopoetisch 0.0000 Haut 0.0000 Hepatisch 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0036 Lunge 0.0036 Vebenniere 0.0254 Niere 0.0309 Placenta 0.0000 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0203 Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0083 Gehirn 0.0063 40 Haematopoetisch 0.0000 Haut 0.0000 Herz-Blutgefaesse 0.0036 Lunge 0.0036 Sinnesorgane 0.0000 Prostata 0.0000 Frostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0203 Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Nerven 0.0000 Nerven 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Foetal 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 35 | | FOETUS | | |
| Gastrointenstinal 0.0083 | | | _ | | |
| Gehirn 0.0063 | | _ | | | |
| 40 | | | | | |
| Haut | 40 | | | | |
| Hepatisch 0.0000 | 40 | | | | |
| ### Herz-Blutgefaesse 0.0036 ### Lunge 0.0036 ### 0.0036 ### 0.0009 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### 0.0000 ### Sinnesorgane 0.0000 ### 10.0000 #### 10.0000 ##### 10.0000 #### 10.0000 #### 10.0000 #### 10.0000 #### 10.0000 #### 10.0000 #### 10.0000 #### 10. | | | | | |
| Lunge | | | | | |
| Nebenniere | | | | | |
| Niere | 45 | | | | |
| Placenta | 43 | | | | |
| Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0203 Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN | | | | | |
| #Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0203 Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 50 | • | | | |
| #Haeufigkeit Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0203 Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Brust 0.0000 Eierstock_n 0.0000 Eierstock_t 0.0203 Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Sinnesorgane 0.0000 | | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| 55 | | | | | |
| Eierstock_t 0.0203 Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 60 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Frostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | Brust | 0.0000 | | |
| Endokrines_Gewebe 0.0490 Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 60 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 65 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 55 | | | | |
| Foetal 0.0017 Gastrointestinal 0.0000 Haematopoetisch 0.0057 Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Frostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | _ | | | |
| Gastrointestinal 0.0000 60 Haematopoetisch 0.0057 | | | | · | |
| 60 Haematopoetisch 0.0057 | | | | | |
| Haut-Muskel 0.0000 Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Hoden 0.0000 Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | 60 | | | | |
| Lunge 0.0000 Nerven 0.0040 65 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Nerven 0.0040 65 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| 65 Prostata 0.0000 Sinnesorgane 0.0000 | | | | | |
| Sinnesorgane 0.0000 | 65 | | | , | |
| Uterus_n 0.0000 | O) | | | | |
| 000145_11 0.0000 | | litarne n | 0.0000 | | |
| | | ocerus_n | 2.000 | | |

| | | 024 | 0. 120 | |
|-----|------------------------|--------------|----------------|---------------|
| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| - | | 0.0013 | 0.0038 | 0.3403 2.9389 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0026 | 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastiointestinai | | | |
| | | | 0.0010 | 2.8798 0.3472 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0041 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0027 | 0.0205 | 0.1322 7.5658 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | 0.0000 | 0.0106 | 0.0000 undef |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0032 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | ****** | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | . • | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 7.5 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Dimesorgane | 0.000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| * | Rrnet | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 23 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0007 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | - | 0.0164 | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
|-----|---|------------------------|-----------------------|------------------------------|
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Brust | 0.0051 | 0.0038 | 1.3611 0.7347 |
| | Duenndarm | | 0.0496 | 0.0618 16.1839 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | | 0.0113 | 0.5236 1.9098 |
| | Haematopoetisch | 0.0040 | 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0042 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 1.5 | | 0.0000 | 0.0000 | under 0.0000 |
| | | 0.0073 | 0.0041 | 1.7781 0.5624 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0120 | 0.0000 undef |
| 20 | Niere | 0.0109 | 0.0068 | 1.5861 0.6305 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0021 | 1.0236 0.9769 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0528 | 0.0000 undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 1.1223 0.8911 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | • |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Particle also are | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastrointenstinai | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0126 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE / CIT | STRAHIERTE BIE | RI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | STAMILENIE DI | PICINEREN |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0029 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0100 | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane Uterus n | 0.0000 | | |
| | uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|--------------|------------------|----------------------------|
| | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0000 | 0.0019 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | under under undef undef |
| 15 | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| •• | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis Prostata | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | 0.0000 undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Gastrointestinal | 0.0052 | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0050 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | • | |
| | Uterus_n | 0.016/ | | |
| | | | | |

| 5 | | 0.0000 0.0000 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0019 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N undef undef 0.0000 undef undef undef |
|----|--|--------------------------------------|---|--|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn | 0.0000 0.0017 0.0019 0.0022 | 0.0026 0.0000 0.0000 0.0031 | 0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000 0.7200 1.3890 |
| 15 | Hepatisch | 0.0037 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0065 | undef undef undef 0.0000 0.0000 undef |
| 15 | Hoden Lunge | 0.0011 0.0000 0.0042 | 0.0000 0.0000 0.0020 | undef 0.0000 undef undef 2.0321 0.4921 |
| 20 | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere Pankreas | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0276 | undef 0.0000 undef undef undef undef 0.0598 16.7142 |
| | • | 0.0060 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0051 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | 0.0089 0.0000 | | |
| | Zervix | | | |
| 35 | Entwicklung | FOETUS %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 40 | Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere Niere | 0.0000 | | |
| 50 | Placenta Prostata Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | NORMIERTE/SUE %Haeufigkeit | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 60 | Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0000 0.0000 | | |
| 65 | Lunge Nerven Prostata | 0.0068 | | |
| | Sinnesorgane Uterus_n | 0.0000 | | |

| 5 | Blase | 0.0000 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0019 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N undef undef 0.0000 undef undef 0.0000 |
|----|--|--|---|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0000 0.0034 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0010 0.0000 | undef undef undef 0.0000 undef undef 0.0000 undef undef undef |
| 15 | Haut Hepatisch Herz Hoden | 0.0037 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef |
| 20 | Pankreas | 0.0000 0.0054 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0166 0.0000 | undef undef undef undef undef 0.0000 0.0000 undef undef undef |
| 25 | Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef undef undef |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 40 | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 0.0000 | | |
| 50 | Sinnesorgane | | | |
| 55 | Brust Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe | %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 60 | Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 65 | Lunge | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | · | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------------------|------------------|------------------|-------------------------------|
| - | 21 | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0026 0.0038 | 0.0000 undef 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0052 | 0.5756 1.7372 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.4142 2.4145 |
| | Gehirn | 0.0030 | 0.0021 | 1.4399 0.6945 |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 16 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0021 | 0.0137 | 0.1542 6.4853 |
| | | 0.0000 0.0010 | 0.0117 0.0041 | 0.0000 undef 0.2540 3.9367 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0060 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 25 | | TOTAL O | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal Gastrointestinal | 0.0006 | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| JU | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | - | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|---|------------------|------------------|---------------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| •• | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | |
| 15 | - | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 1.0 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | • | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 25 | | PORMUS | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 0.0000 | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 0,5 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | *************************************** | | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|--|------------------|------------------|------------------------------|
| 5 | 73 | | %Haeufigkeit | |
| 3 | | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0019 | undef undef 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | 0.0000 | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0117 | 0.0000 undef |
| | _ | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0081 | 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Weisse_Bluckoerperchen Zervix | | | |
| | Zelvix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0061 | | |
| | Prostata | 0.0249 | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMTERTE/SIII | STRAHIERTE BIE | N.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | JINMITERIE DIE | DUIOIMENEN |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 3 3 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--|-------------------------------|------------------|----------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Weisse_Bluckoerperchen Zervix | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | - - |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUB %Haeufigkeit | STRAHIERTE BIE | PLIOTHEKEN |
| | Bruet | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | * | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | U.0000 | • | |
| | | | | |

138

| 5 | D | • | TUMOR %Haeufigkeit | · |
|-----|---|------------------------|-----------------------|----------------------------|
| 3 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | under under under |
| 15 | • | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | • | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | under under |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane | | | |
| 50 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | • | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | Lunge Nebenniere | 0.0000 | | |
| 7.5 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | Bouch | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| * | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane | | , | |
| | Uterus n | 0.0000 | | |
| | *************************************** | | | |

| 5 | Brust Duenndarm | | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef |
|----|--|----------------------------|----------------------------|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn | 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef undef undef |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef |
| 13 | Hoden | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef |
| | | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane | 0.0000 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut | 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | | 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Placenta | 0.0000 0.0000 | | |
| 50 | Prostata Sinnesorgane | | | |
| | | %Haeufigkeit | STRAHIERTE BII | BLIOTHEKEN |
| 55 | Brust Eierstock_n Eierstock_t Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| 60 | | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| | Hoden Lunge | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane Uterus_n | 0.0000 | | |

| | Elektromscher Northern id | 1 3EQ. 1D. 140 | J. 130 | |
|-----|----------------------------------|------------------------|-----------------------|------------------------------|
| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0039 | 0.0026 | 1.5254 0.6555 |
| | | 0.0115 | 0.0094 | 1.2250 0.8164 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0052 | 1.7269 0.5791 |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0025 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0113 | 0.3273 3.0557 |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 15 | • | 0.0148 | 0.0000 0.0275 | undef undef 0.5397 1.8529 |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0135 | 0.0041 | 3.3022 0.3028 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0240 | 0.2142 4.6693 |
| 20 | | 0.0109 | 0.0068 | 1.5861 0.6305 |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0269 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0022 | 0.0128 | 0.1706 5.8615 |
| | Uterus_Endometrium | 0.0068 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | 0.0305 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | <pre>Uterus_allgemein</pre> | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 20 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0000 | | |
| | Zeivix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| A.E | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0124 | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | JGoorgane | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | 0.0152 | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | • | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| ,, | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|---|--------------|------------------|-------------------------------|
| | | • | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal | | 0.0025 0.0093 | 1.3585 0.7361 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinai | | 0.0093 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | _ | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0010 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0060 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium | 0.0068 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| 23 | Uterus allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | 0.0000 | ander ander |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | | 0.0000 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| 73 | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | _ | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BII | SLIOTHEKEN |
| | Brust | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| <i>J J</i> | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | • | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Vorbanlaniana |
|---------------|---|---------------|------------------|-----------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0026 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| •• | Endokrines_Gewebe | | 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0021 | 0.3600 2.7779 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | • | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0020 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0267 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0043 | 0.5118 1.9538 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0,000 | anacz anacz |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | .0.000 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| * | | %Haeufigkeit | | |
| | | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0006 | | |
| 60 | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| oo | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|-----|------------------------|-----------------|----------------|---------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | 0.0025 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | 0.0000 | 0.0021 | 0.0000 undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Haut | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0011 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Lunge | 0.0000 | 0.0020 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0009 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 15 | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDTE / SII | STRAHIERTE BIE | OT TOPHEREN |
| | | %Haeufigkeit | DIRAMIENTE DI | PLICITEREN |
| | Rrnet | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| J.J | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| 90 | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 99 | Sinnesorgane | | • | |
| | Uterus n | | | |
| | ocerus_u | 0.0012 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--|------------------|------------------|----------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| 13 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | under under under |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Penis | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | 562.72 | 3.000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | • | NORMIERTE/SU | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | • | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 95 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|------------------|------------------|-----------------------------|
| 5 | | • | %Haeufigkeit | |
| 3 | | 0.0039 0.0013 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0010 | 2.8798 0.3472 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Haut | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0000 0.0000 | undef undef |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.000 | under under |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 26 | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SIII | BTRAHIERTE BIE | ST.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | Jac Villandii |
| | Brust | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstockt | | | |
| | Endokrines Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0029 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltniss N/T T/N |
|----|------------------------|------------------------|-----------------------|-------------------------|
| 5 | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Brust | 0.0013 | 0.0000 | undef 0.000 |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Haut | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0060 | 0.0000 undef |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 2 | | * 8 . |
| | Prostata | | | |
| ~~ | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | D | %Haeufigkeit | | |
| 55 | | 0.0000 | | |
| 22 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |

| 5 | | 0.0000 0.0000 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N undef undef undef undef undef undef |
|----|--|----------------------------------|---|---|
| 10 | Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef 0.0000 |
| 15 | Haut Hepatisch Herz Hoden | 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef |
| 20 | Pankreas | 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0166 0.0000 | undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef undef undef |
| 25 | Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie | 0.0000 0.0000 0.0000 | 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 | undef undef undef undef undef undef undef undef |
| 30 | Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | 0.0000 0.0000 0.0009 | | |
| 35 | Entwicklung | FOETUS %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 40 | Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 50 | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 55 | | %Haeufigkeit 0.0000 | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |
| 60 | | 0.0000 | | |
| 65 | Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n | 0.0000 0.0000 0.0000 | | |

| 5 | | 0.0078 0.0090 0.0092 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0153 0.0038 0.0000 0.0026 | Verhaeltnisse N/T T/N 0.5085 1.9666 2.3818 0.4198 undef 0.0000 2.3025 0.4343 |
|-----|--|--------------------------------------|---|---|
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch | 0.0136 0.0115 0.0214 0.0040 | 0.0301 0.0139 0.0288 0.0000 | 0.4528 2.2083 0.8283 1.2072 0.7457 1.3411 undef 0.0000 |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 0.0065 | undef 0.0000 1.4706 0.6800 |
| 15 | | 0.0201 0.0000 | 0.0000 0.0234 | undef 0.0000 0.0000 undef |
| | Lunge | 0.0156 | 0.0123 | 1.2701 0.7873 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0153 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett Niere | 0.0089 | 0.0060 0.0137 | 1.1422 0.8755 0.5948 1.6813 |
| 20 | Pankreas | | 0.0331 | 0.0499 20.0570 |
| | | 0.0120 | 0.0267 | 0.4493 2.2259 |
| | Prostata | | 0.0106 | 1.8425 0.5427 |
| 25 | Uterus_Endometrium Uterus Myometrium | | 0.0000 0.0340 | undef 0.0000 0.2245 4.4553 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| 30 | Samenblase Sinnesorgane | | | |
| 30 | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| 33 | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn Haematopoetisch | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 4.5 | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0507 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | NI.TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | ,210111211211 |
| | | 0.0068 | | |
| 55 | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t Endokrines Gewebe | | | |
| | | 0.0007 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0122 | | |
| 60 | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 0.0082 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|----------------------------------|---|------------------|---------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | Blase | 0.0039 | 0.0051 | 0.7627 1.3111 |
| | | 0.0090 | 0.0075 | 1.1909 0.8397 |
| | Duenndarm | | 0.0331 | 0.0927 10.7893 |
| | Eierstock | | 0.0182 | 0.3289 3.0402 |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0176 | 0.6792 1.4722 |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn | | 0.0046 0.0041 | 2.4850 0.4024 1.7999 0.5556 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0129 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0074 | 0.0137 | 0.5397 1.8529 |
| | Hoden | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | - | 0.0062 | 0.0020 | 3.0482 0.3281 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 0.5711 1.7510 |
| 20 | | 0.0109 | 0.0137 | 0.7930 1.2610 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0166 0.0267 | 0.0997 10.0285 0.2246 4.4517 |
| | Prostata | | 0.0128 | 0.6824 1.4654 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | 0.0000 undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| | Delvix | 0.0213 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | . | %Haeufigkeit | | |
| • | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gastrointenstinai | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| •• | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| | Lunge | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0185 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 50 | Simesorgane | 0.0120 | | |
| 20 | | | | |
| | | • | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | . | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Brust Eierstock n | 0.0136 | | |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | • |
| | Foetal | 0.0204 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| | | 0.0100 | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane | 0.0008 0.0155 | • | |
| | Uterus_n | 0.0083 | | |
| | ocerus_n | | | |

| 5 | | 0.0156 0.0153 0.0031 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0102 0.0188 0.0331 0.0026 | Verhaeltnisse N/T T/N 1.5254 0.6555 0.8166 1.2245 0.0927 10.7893 3.4538 0.2895 |
|----|---|--------------------------------------|---|---|
| 10 | Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch | 0.0096 0.0096 0.0187 0.0073 | 0.0000 0.0093 0.0164 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 1.0354 0.9658 0.5850 1.7095 undef 0.0000 undef 0.0000 1.4706 0.6800 |
| 15 | Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre | 0.0117 0.0058 0.0125 | 0.0137 0.0000 0.0102 0.0460 0.0000 | 0.8481 1.1791 undef 0.0000 1.2193 0.8202 0.2101 4.7599 undef 0.0000 |
| 20 | Niere Pankreas | 0.0081 0.0017 0.0030 0.0065 | 0.0137 0.0331 0.0267 0.0064 0.0000 | 0.5948 1.6813 0.0499 20.0570 0.1123 8.9035 1.0236 0.9769 undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium Uterus_allgemein | 0.0229 0.0051 0.0128 0.0000 | 0.0136 0.0954 | 1.6834 0.5940 0.0534 18.7357 |
| 30 | Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix | | | |
| 35 | Entwicklung Gastrointenstinal | 0.0250 | | |
| 40 | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | 0.0157 0.2513 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0507 0.0062 0.0061 0.0000 | | |
| 50 | | NORMIERTE/SUR %Haeufigkeit | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 55 | Brust Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal | 0.0203 0.0000 0.0099 | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge | 0.0057 | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane Uterus_n | 0.0068 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|------------------|------------------|-------------------------------|
| 5 | | %Haeufigkeit | | |
| 3 | | 0.0000 0.0038 | 0.0153 0.0038 | 0.0000 undef 1.0208 0.9796 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0026 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0050 | 0.0000 undef |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0082 | 0.1800 5.5559 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0194 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | - | 0.0104 | 0.0102 | 1.0161 0.9842 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0411 | 0.1322 7.5658 |
| | Pankreas | 0.0030 | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0000 0.0021 | undef 0.0000 1.0236 0.9769 |
| | Uterus_Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | 0.0032 | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0059 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | | 0.0000 | | |
| 45 | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 50 | _ | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | D | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | , |
| 33 | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | Hoden | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Prostata | | • | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | | Verhaeltnisse |
|-----|--------------------------------|---------------|------------------|---------|------------------|
| | | %Haeufigkeit | | N/T | T/N |
| 5 | | 0.0507 | 0.0256 | | 0.5043 |
| | Brust | 0.0281 | 0.0263 | | 0.9351 |
| | Duenndarm | 0.0368 | 0.0000 | | 0.0000 |
| | Eierstock | 0.0300 | 0.0104 | 2.8781 | 0.3474 |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0153 | 0.0100 | 1.5283 | 0.6543 |
| 10 | Gastrointestinal | 0.0115 | 0.0278 | 0.4142 | 2.4145 |
| | Gehirn | | 0.0359 | 0.5348 | 1.8698 |
| | Haematopoetisch | | 0.0379 | 0.8469 | 1.1807 |
| | | 0.0220 | 0.0000 | | 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0194 | | 4.0800 |
| 15 | | 0.0350 | 0.0962 | | 2.7513 |
| | | 0.0230 | 0.0234 | | 1.0163 |
| | | 0.0291 | 0.0245 | | 0.8436 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0690 | | 1.7850 |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0343 | 0.0600 | | 1.7510 |
| 20 | Pankreas | | 0.0068 | | 0.3603 |
| | | 0.0050 | 0.0994 | | 20.0570 |
| | Prostata | | 0.0800 0.0149 | | 2.9678 0.8548 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | | 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0068 | | 0.1485 |
| 23 | Uterus allgemein | | 0.0000 | | 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | 0.0000 | unacı | 0.0000 |
| | Prostata-Hyperplasie | | | | |
| | Samenblase | | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0353 | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0468 | | | |
| | Zervix | 0.0319 | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| 35 | | FOETUS | | | |
| | | %Haeufigkeit | | | |
| | Entwicklung | | | | |
| | Gastrointenstinal | | | | |
| 40 | Gehirn | | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | | |
| | | 0.0000 | | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | | |
| | | 0.0397 | | | |
| 45 | Nebenniere | | | | |
| 7.7 | | 0.0247 | | | |
| | Placenta | | | | |
| | Prostata | | | | |
| | Sinnesorgane | | | | |
| 50 | • | | | | |
| | | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | TRAHIERTE BIE | BLIOTHE | KEN |
| | | %Haeufigkeit | | | |
| | | 0.0476 | | | |
| 55 | Eierstock_n | | | | |
| | Eierstock_t | | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | | |
| | Foetal | | | | |
| | Gastrointestinal | | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | | |
| | Haut-Muskel | | | | |
| | | 0.0309 | | | |
| | | 0.0164 | | | |
| | Nerven | | | | |
| 65 | Prostata | | | | |
| | Sinnesorgane | | | | |
| | Uterus_n | U.0375 | | | |
| | | | | | |

```
NORMAL
                                             TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                              * %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
5
                         Blase 0.0546
                                             0.0281
                                                          1.9415 0.5151
                         Brust 0.0550
                                             0.0263
                                                          2.0902 0.4784
                     Duenndarm 0.0368
                                             0.0331
                                                          1.1122 0.8991
                     Eierstock 0.0329
                                             0.0338
                                                          0.9741 1.0265
             Endokrines_Gewebe 0.0085
                                             0.0050
                                                          1.6981 0.5889
                                                           3.8656 0.2587
10
              Gastrointestinal 0.0536
                                             0.0139
                        Gehirn 0.0222
                                             0.0308
                                                          0.7200 1.3890
               Haematopoetisch 0.0147
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
                          Haut 0.0808
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
                     Hepatisch 0.0048
                                             0.0129
                                                          0.3676 2.7200
15
                          Herz 0.0286
                                             0.0275
                                                          1.0408 0.9608
                         Hoden 0.0288
                                             0.0351
                                                          0.8200 1.2196
                                                          2.4132 0.4144
                         Lunge 0.0395
                                             0.0164
            Magen-Speiseroehre 0.0870
                                             0.0077
                                                                        0.0881
                                                          11.3448
                Muskel-Skelett 0.0531
                                             0.0420
                                                          1.2646 0.7908
20
                         Niere 0.0244
                                             0.0548
                                                          0.4461 2.2417
                      Pankreas 0.0033
                                             0.0221
                                                          0.1496 6,6857
                         Penis 0.0569
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
                      Prostata 0.0283
                                             0.0255
                                                          1.1089 0.9018
            Uterus Endometrium 0.0338
                                                          undef 0.0000
                                             0.0000
                                                          1.1223 0.8911
25
             Uterus Myometrium 0.0305
                                             0.0272
              Uterus allgemein 0.0764
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
             Brust-Hyperplasie 0.0799
          Prostata-Hyperplasie 0.0327
                    Samenblase 0.0445
30
                  Sinnesorgane 0.0235
        Weisse Blutkoerperchen 0.0139
                        Zervix 0.0958
35
                                FOETUS
                                %Haeufigkeit
                   Entwicklung 0.0000
             Gastrointenstinal 0.0194
                        Gehirn 0.0000
               Haematopoetisch 0.0000
40
                          Haut 0.0000
                     Hepatisch 0.0000
             Herz-Blutgefaesse 0.0107
                         Lunge 0.0108
                    Nebenniere 0.0254
45
                         Niere 0.0062
                      Placenta 0.0242
                      Prostata 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0000
50
                               NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                %Haeufigkeit
                         Brust 0.0136
55
                   Eierstock_n 0.3190
                   Eierstock_t 0.0051
             Endokrines_Gewebe 0.0245
                        Foetal 0.0111
              Gastrointestinal 0.0244
60
               Haematopoetisch 0.0057
                   Haut-Muskel 0.0032
                         Hoden 0.0000
                         Lunge 0.0328
                        Nerven 0.0030
                      Prostata 0.0479
65
                  Sinnesorgane 0.0000
                      Uterus n 0.0208
```

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------|-----------------|------------------|-------------------------------|
| c | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0195 | 0.0690 | 0.2825 3.5400 |
| | Duenndarm | 0.0179 | 0.0320 | 0.5604 1.7843 |
| | Eierstock | | 0.0000 0.0130 | undef 0.0000 1.1513 0.8686 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0100 | 0.8491 1.1778 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0093 | 0.2071 4.8289 |
| •• | Gehirn | | 0.0442 | 0.1842 5.4296 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | - | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0238 | 0.0194 | 1.2255 0.8160 |
| 15 | | 0.0625 | 0.1649 | 0.3791 2.6381 |
| | | 0.0403 | 0.0117 | 3.4438 0.2904 |
| | - | 0.0343 | 0.0286 | 1.1975 0.8351 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0307 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.1200 | 0.5568 1.7959 |
| 20 | | 0.0190 | 0.0342 | 0.5551 1.8014 |
| | Pankreas | 0.0329 | 0.1160 | 0.0427 23.3998 |
| | Prostata | | 0.0000 0.0170 | undef 0.0000 0.7677 1.3026 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0528 | 0.1280 7.8106 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0204 | 2.2445 0.4455 |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0208 | | |
| | Samenblase | 0.0356 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0319 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | • |
| | _ | 0.0325 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0494 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NORMIEDTE / CIT | STRAHIERTE BIE | RI TOPUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | SIKWHIEKIE BIE | סחד חו עפעצוו |
| | Brust | 0.0340 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0490 | | |
| | Foetal | 0.0309 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0082 | | |
| 65 | Nerven Prostata | 0.0030 | | |
| رن | Prostata Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | 0.61.02_11 | | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------|------------------|------------------|--------------------------------|
| 5 | Place | | %Haeufigkeit | |
| , | | 0.0156 0.0256 | 0.0230 0.0263 | 0.6780 1.4750 0.9722 1.0286 |
| | Duenndarm | | 0.0331 | 0.5561 1.7982 |
| | Eierstock | | 0.0208 | 0.7195 1.3898 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0176 | 1.3585 0.7361 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0185 | 1.4496 0.6898 |
| | Gehirn | | 0.0205 | 0.6120 1.6341 |
| | Haematopoetisch | 0.0174 | 0.0379 | 0.4587 2.1798 |
| | | 0.0147 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0048 | 0.0194 | 0.2451 4.0800 |
| 15 | | 0.0085 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0288 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0156 | 0.0123 | 1.2701 0.7873 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0307 | 0.3151 3.1733 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0180 | 0.2856 3.5020 |
| 20 | Niere Pankreas | 0.0163 | 0.0137 | 1.1896 0.8406 |
| | | 0.0180 | 0.0497 0.0267 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0277 | 0.6739 1.4839 0.7087 1.4111 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 2.2445 0.4455 |
| | Uterus allgemein | | 0.0954 | 0.5337 1.8736 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | 0.0238 | | |
| | Samenblase | 0.0267 | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | , |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0319 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 40 | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | | 0.0072 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0364 | | |
| | Prostata | 0.0249 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | MODMITTOTT / COM | BTRAHIERTE BI | OI TOTUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | STAMMITERIE DI | TOI UEVEN |
| | Brust | 0.0272 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0058 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0082 | | |
| 45 | Nerven Prostata | 0.0020 | | |
| 65 | Prostata Sinnesorgane | | • | |
| | Uterus_n | 0.0042 | | |
| | ocerds_n | 0.0016 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|----------------------------|-----------------|------------------|-----------------------------|
| _ | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | | 0.0000 | 0.0051 | 0.0000 undef |
| | | 0.0038 | 0.0019 | 2.0416 0.4898 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0075 | 0.2264 4.4166 |
| 10 | Gastrointestinal Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | 0.0051 0.0000 | 0.2880 3.4724 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | under under undef undef |
| 15 | - | 0.0032 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0077 | 1.2605 0.7933 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | | 0.0030 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | 0.0022 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus Endometrium | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0043 | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| | Gehirn | 0.0000 | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | - | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | NODMIEDEE / CIT | מתם שתמשלט אמשר | OF TOWNEREN |
| | | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BI | PRIOTURNEN |
| | Brust | 0.0204 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| <i>J J</i> | Elerstock_n Elerstock t | | | |
| | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| JU | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Prostata | | | |
| 33 | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus_n | 0.0000 | | |
| | 000143_11 | -10000 | | |

| 5 | | NORMAL %Haeufigkeit 0.0195 0.0038 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0102 0.0113 | Verhaeltnisse N/T T/N 1.9068 0.5244 0.3403 2.9389 |
|------------|---|--|--|--|
| 10 | Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn | 0.0060 0.0017 0.0057 | 0.0000 0.0208 0.0025 0.0139 0.0051 | undef 0.0000 0.2878 3.4745 0.6792 1.4722 0.4142 2.4145 1.8719 0.5342 |
| | Haematopoetisch | 0.0053 0.0000 | 0.0758 0.0000 0.0000 | 0.0706 14.1689 undef undef undef undef |
| 15 | Herz | 0.0127 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0115 | 0.0234 | 0.4920 2.0326 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0104 0.0580 | 0.0123 0.0000 | 0.8467 1.1810 undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0180 | 0.3807 2.6265 |
| 20 | | 0.0054 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0221 | 0.0748 13.3713 |
| | Prostata | | 0.0267 0.0085 | 0.2246 4.4517 1.0236 0.9769 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus_Myometrium | | 0.0068 | 1.1223 0.8911 |
| | Uterus_allgemein | | 0.0000 | undef undef |
| | Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | Zervix | 0.0000 | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | Paradahlara | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | Danie a h | %Haeufigkeit | | |
| 55 | Eierstock n | 0.0000 | | |
| <i>J J</i> | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0041 | | |
| 60 | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Lunge | 0.0328 | | |
| | Nerven | 0.0010 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | Uterus_n | 0.0291 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|------------------------|------------------|------------------|--------------------------------|
| e | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | | 0.0000 0.0077 | 0.0077 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0132 0.0000 | 0.5833 1.7144 |
| | Eierstock | | | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0156 0.0075 | 0.5756 1.7372 |
| 10 | Gastrointestinal | | 0.0075 | 0.4528 2.2083 0.8283 1.2072 |
| 10 | Gastionntestinai | | 0.0164 | 0.6300 1.5874 |
| | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | = | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0148 | 0.0137 | 1.0794 0.9265 |
| | | 0.0058 | 0.0117 | 0.4920 2.0326 |
| | | 0.0021 | 0.0041 | 0.5080 1.9684 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0060 | 1.9989 0.5003 |
| 20 | | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0497 | 0.0665 15.0427 |
| | | 0.0060 | 0.0800 | 0.0749 13.3552 |
| | Prostata | | 0.0043 | 1.5354 0.6513 |
| | Uterus Endometrium | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Myometrium | | 0.0136 | 0.0000 undef |
| | Uterus allgemein | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust-Hyperplasie | | | |
| | Prostata-Hyperplasie | | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0118 | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | 0.0052 | | |
| | Zervix | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 35 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| 40 | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 45 | - | 0.0108 | | |
| 45 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| | | | | |
| 50 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | J.144112N12 D11 | , DIOINDIGH |
| | Brust | 0.0000 | | |
| 55 | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| 60 | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| | | 0.0154 | | |
| | | 0.0164 | | |
| | | 0.0030 | | |
| 65 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Uterus n | | | |
| | | | | |

| | • | | | |
|------|------------------------|---------------|-----------------------|-------------------------------|
| | | NORMAL | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | B Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| J | | 0.0023 | 0.0000 | under 0.0000 undef undef |
| | | 0.0009 | 0.0042 | 0.2087 4.7908 |
| | Dickdarm | | 0.0042 | 0.2007 4.7908 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | |
| 10 | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 10 | Endokrines Gewebe | | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0019 | 0.0018 | 1.0524 0.9502 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef undef |
| | T Lymphom | | 0.0075 | 0.0000 undef |
| | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 · | - | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| 35 | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| 40 | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | _ | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | |
| 73 | Simesorgane | 0.0000 | | , |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | Brust | 0.0136 | | |
| | Brust t | | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | 0.0152 | | |
| 55 | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| 60 | Hoden_n | | | |
| | Hoden_t | 0.0000 | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge_t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | • | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|---------------------------|------------------|------------------|--------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | B_Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 0.0097 | 0.0023 | 0.0000 undef |
| | Dickdarm | | 0.0155 0.0114 | 0.6262 1.5969 1.1774 0.8493 |
| | Duenndarm | | 0.0107 | 0.7730 1.2937 |
| 10 | Eierstock | | 0.0048 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0053 | 0.9054 1.1045 |
| | Gehirn | | 0.0040 | 1.1605 0.8617 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 0.0275 | undef undef 0.1477 6.7715 |
| 13 | | 0.0041 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0068 | 0.0037 | 1.8417 0.5430 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 1.3917 0.7186 |
| 20 | | 0.0022 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Prostata T Lymphom | | 0.0300 0.0224 | 0.9123 1.0962 0.3381 2.9576 |
| | bymphom Uterus | | 0.0092 | 0.6426 1.5563 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Penis | 0.0054 | • | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | FOETUS | | |
| | • | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | - | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta | | | |
| 45 | Prostata Sinnesorgane | | | |
| 43 | Simesorgane | 0.0231 | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | | 0.0000 | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| 55 | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0122 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| 60 | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden_n Hoden t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge_t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |

| 5 | B_Lymphom | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkei 0.0000 | Verhaeltnisse t N/T T/N undef 0.0000 |
|----|---------------------------------|------------------------|--------------------------------|--|
| , | | 0.0078 | 0.0164 | 0.4741 2.1091 |
| | | 0.0009 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Dickdarm | 0.0057 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | 0.0055 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0035 | 1.8107 0.5523 |
| | Gehirn | | 0.0050 | 0.5803 1.7234 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 13 | | 0.0030 0.0040 | 0.0137 | 0.2215 4.5144 |
| | | 0.0126 | 0.0018 | undef 0.0000 6.8408 0.1462 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0256 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0048 | 0.0000 undef |
| | Pankreas | | 0.0331 | 0.0997 10.028 |
| | Prostata | 0.0038 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | $\mathtt{T}_{\mathtt{Lymphom}}$ | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0161 | | |
| | Samenblase | | | |
| 20 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | EVENITE | | |
| | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | |
| 73 | Dimesorgane | 0.000 | | |
| | | | | |
| | • | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE B | IBLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | | 0.0204 | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t | | | |
| | Eierstock_n | | | |
| 55 | Eierstock t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | Nerven | 0.0000 | | |
| 65 | Niere_t | 0.0000 | • | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |

| | | • | | |
|-----|------------------------|------------------|------------------|-------------------------------|
| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
| _ | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | B_Lymphom | | 0.0136 | 0.7358 1.3590 |
| | | 0.0039 | 0.0117 | 0.3319 3.0130 |
| | | 0.0044 | 0.0014 | 3.1311 0.3194 |
| | Dickdarm | | 0.0000 | undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Eierstock | | 0.0024 | 2.4887 0.4018 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0140 | 0.3730 2.6808 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0061 0.0120 | 0.0137 | 0.4430 2.2572 |
| | | 0.0049 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0111 0.0064 | 0.4385 2.2804 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 2.7833 0.3593 |
| 20 | | 0.0103 | 0.0048 | 1.3927 0.7180 |
| 20 | Pankreas | | 0.0387 | 0.0427 23.3992 |
| | Prostata | | 0.0013 | 1.4470 0.6911 |
| | T Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | I_Lymphom Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 23 | Haematopoetisch | | 0.0000 | under 0.0000 |
| | - | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 30 | , | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0083 | | |
| 35 | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | 0.0118 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | _ | 0.0108 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | • |
| 73 | briniesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | Brust | 0.0068 | | |
| | Brust_t | 0.0000 | | |
| | Dickdarm_t | 0.0000 | | |
| | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0093 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden_n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lungen | | | |
| | Lunge_t | | | |
| 65 | | 0.0070 | | |
| 65 | Niere_t Ovar_Uterus | | • | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | | | |

PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|----------------------------------|------------------------|------------------|-----------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | |
| 5 | B_Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 0.0009 | 0.0023 | 0.0000 undef |
| | Dickdarm | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0107 | 0.2577 3.8812 |
| 10 | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | • | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 13 | | 0.0020 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| | | 0.0019 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0037 | 0.0000 undef |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | T_Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 undef undef |
| 23 | Haematopoetisch | | 0.0000 | ander ander |
| | - | 0.0027 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | Patrialiuna | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | | | |
| - | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | _ | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 50 | Druct | %Haeufigkeit 0.0000 | | |
| 30 | Brust t | | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0051 | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| • | Hoden t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge_t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR . | Verhaeltnisse |
|----|--------------------------------|------------------------|------------------|--------------------------------|
| | | | %Haeufigkeit | |
| 5 | B_Lymphom | 0.0000 | 0.0136 | 0.0000 undef |
| | | 0.0234 | 0.0047 | 4.9788 0.2009 |
| | | 0.0070 | 0.0098 | 0.7157 1.3973 |
| | Dickdarm | | 0.0085 | 0.6728 1.4864 |
| 10 | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Eierstock Endokrines Gewebe | | 0.0000 0.0038 | undef 0.0000 0.84791.1794 |
| | Gehirn | | 0.0030 | 0.9068 1.1028 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0190 | 0.2441 4.0960 |
| 15 | Herz | 0.0081 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0040 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | - | 0.0068 | 0.0018 | 3.6834 0.2715 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0064 | 1.1333 0.8824 |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere Pankreas | 0.0067 | 0.0096 0.0221 | 0.6963 1.4362 |
| | Prostata | | 0.0221 | 0.1496 6.6857 1.8088 0.5529 |
| | T Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Penis | 0.0134 | | |
| | Samenblase | | | |
| 20 | Sinnesorgane | 0.0118 | | |
| 30 | | E\PMIIC | | |
| | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| 40 | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | Lunge Nebenniere | 0.0145 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NODMIEDEE /CIII | OMDAUTEDME DI | or romumermy |
| | | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BII | PLICINEKEN |
| 50 | Brust | 0.0408 | | |
| 50 | Brust t | | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock_n | 0.1595 | | |
| | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0046 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| • | Hoden t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge_t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |

```
NORMAL
                                             TUMOR
                                                           Verhaeltnisse
                                %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
5
                     B Lymphom 0.0000
                                             0.0000
                                                          undef undef
                         Blase 0.0000
                                             0.0000
                                                           undef undef
                         Brust 0.0141
                                             0.0028
                                                           5.0097 0.1996
                      Dickdarm 0.2491
                                             0.0199
                                                           12.4946
                                                                        0.0800
                     Duenndarm 0.1949
                                             0.5326
                                                           0.3659 2.7333
10
                     Eierstock 0.0059
                                             0.0072
                                                           0.8296 1.2055
             Endokrines_Gewebe 0.0000
                                             0.0035
                                                          0.0000 undef
                                                          undef undef undef 0.0000
                        Gehirn 0.0000
                                             0.0000
                          Haut 0.0110
                                             0.0000
                     Hepatisch 0.0000
                                                          0.0000 undef
                                             0.0381
15
                          Herz 0.0000
                                             0.0000
                                                          undef undef
                         Hoden 0.0000
                                                          undef undef
                                             0.0000
                         Lunge 0.0204
                                             0.0055
                                                           3.6835 0.2715
            Magen-Speiseroehre 0.0000
                                             0.0064
                                                          0.0000 undef
                Muskel-Skelett 0.0000
                                             0.0000
                                                          undef undef
20
                         Niere 0.0022
                                             0.0096
                                                          0.2321 4.3081
                      Pankreas 0.0017
                                             0.1105
                                                          0.0150 66.8548
                                                          undef 0.0000
                      Prostata 0.0047
                                             0.0000
                     T_Lymphom 0.0000
                                             0.0000
                                                          undef undef
                        Uterus 0.0059
                                             0.0000
                                                          undef 0.0000
25
        Weisse Blutkoerperchen 0.0000
                                             0.0000
                                                          undef undef
               Haematopoetisch 0.0000
                         Penis 0.0000
                    Samenblase 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0235
30
                                FOETUS
                                %Haeufigkeit
                   Entwicklung 0.0000
             Gastrointenstinal 0.0000
35
                        Gehirn 0.0000
               Haematopoetisch 0.0000
                          Haut 0.0000
                     Hepatisch 0.0000
             Herz-Blutgefaesse 0.0071
40
                         Lunge 0.0000
                    Nebenniere 0.0000
                         Niere 0.0000
                      Placenta 0.0000
                      Prostata 0.0000
45
                  Sinnesorgane 0.0000
                               NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                %Haeufigkeit
50
                         Brust 0.0340
                       Brust_t 0.0000
                    Dickdarm_t 0.0000
                   Eierstock_n 0.0000
                   Eierstock t 0.0000
             Endokrines_Gewebe 0.0000
55
                        Foetal 0.0000
              Gastrointestinal 0.0610
               Haematopoetisch 0.0000
                   Haut-Muskel 0.0000
60
                       Hoden n 0.0000
                       Hoden t 0.0000
                       Lunge_n 0.0098
                       Lunge_t 0.0000
                        Nerven 0.0000
65
                       Niere t 0.0000
                   Ovar_Uterus 0.0000
                    Prostata_n 0.0000
                  Sinnesorgane 0.0000
        Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

| | | · | | |
|----|------------------------|---------------|------------------|---------------------------------|
| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
| _ | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | B_Lymphom | | 0.0136 | 0.1840 5.4361 |
| | | 0.0078 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Dickdarm | 0.0079 | 0.0028 0.0000 | 2.8179 0.3549 undef undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | under under undef undef |
| 10 | Eierstock | | 0.0048 | 0.6222 1.6073 |
| 10 | Endokrines Gewebe | | 0.0053 | 0.60361.6568 |
| | Gehirn | | 0.0050 | 1.1605 0.8617 |
| | Haut | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0063 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0020 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | - | 0.0029 | 0.0055 | 0.5262 1.9004 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0064 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere Pankreas | 0.0022 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Prostata | | 0.0166 0.0078 | 0.0997 10.0282 0.7235 1.3821 |
| | T Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Penis | 0.0054 | | |
| | Samenblase | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | | | |
| - | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0000 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| 40 | _ | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | |
| 73 | 51ime501 game | 0.0000 | • | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | | 0.0340 | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t | | | |
| | Eierstock_n | | | |
| 55 | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | 0.0023 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| | Hoden t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge_t | 0.0000 | | |
| | Nerven | 0.0121 | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | • | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|-----------------------------|---------------|---|-------------------------------|
| | | %Haeufigkeit | - | |
| 5 | B_Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0078 | 0.0329 | 0.2371 4.2182 |
| | | 0.0141 | 0.0197 | 0.7157 1.3973 |
| | Dickdarm | | 0.0171 | 2.0184 0.4955 |
| 10 | Duenndarm | | 0.0320 | 1.2024 0.8317 |
| 10 | Eierstock | | 0.0215 | 0.4148 2.4109 |
| | Endokrines_Gewebe Gehirn | | 0.0319 | 0.8551 1.1695 |
| | | 0.0312 | 0.0299 | 1.0445 0.9574 |
| | Hepatisch | | 0.0317 | undef 0.0000 0.4395 2.2755 |
| 15 | - | 0.0203 | 0.0275 | 0.7384 1.3543 |
| 13 | | 0.0361 | 0.0710 | 0.5089 1.9650 |
| | | 0.0126 | 0.0351 | 0.3600 2.7775 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0384 | 0.5668 1.7644 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0185 | 2.3194 0.4311 |
| 20 | | 0.0179 | 0.0193 | 0.9285 1.0770 |
| 20 | Pankreas | | 0.0387 | 0.1709 5.8498 |
| | Prostata | | 0.0182 | 0.8786 1.1382 |
| | T Lymphom | | 0.0149 | 1.8596 0.5377 |
| | - | 0.0177 | 0.0046 | 3.8554 0.2594 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0267 | *************************************** | 4.1402 0.0000 |
| | | 0.0161 | | |
| | Samenblase | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 30 | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0278 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0194 | | |
| 35 | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | 0.0354 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0289 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | | 0.0185 | | |
| | Placenta | | | |
| 4.5 | Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | זמ שרמשדעמסיי | BI TOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | DIRABIERIE DI | DEIOINEREN |
| 50 | Brust | 0.0272 | | |
| J U | Brust t | | | |
| | Dickdarm_t | | | |
| | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | | | |
| 55 | Endokrines Gewebe | | | |
| | - | 0.0249 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere t | | | |
| | Ovar Uterus | | | |
| | Prostata n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltniss |
|----------------|------------------------|--------------|---------------|---------------|
| | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | D. T | | | |
| 3 | B_Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0195 | 0.0070 | 2.7658 0.3616 |
| | Brust | 0.0132 | 0.0084 | 1.5655 0.6388 |
| | Dickdarm | 0.0153 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Eierstock | | 0.0024 | 0.0000 undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0053 | |
| | | | | 0.0000 undef |
| | Gehirn | | 0.0040 | 1.1605 0.8617 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0304 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hoden | 0.0080 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0068 | 0.0018 | 3.6835 0.2715 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | |
| | | | | undef 0.0000 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 2.7833 0.3593 |
| 20 | Niere | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | 0.0000 | 0.0276 | 0.0000 undef |
| | Prostata | 0.0132 | 0.0078 | 1.6882 0.5923 |
| | T Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | _ · · | 0.0222 | 0.0046 | |
| 25 | | | | 4.8192 0.2075 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef undef |
| | Haematopoetisch | 0.0027 | | |
| | Penis | 0.0295 | | |
| | Samenblase | 0.0493 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| 50 | | FOETUS | | |
| | | | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0139 | | |
| 35 | Gehirn | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0039 | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | Hepatisch | | | |
| 40 | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | - | 0.0072 | | |
| | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0182 | | |
| | Prostata | 0.0249 | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | |
| 75 | Dimicoolyane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | Brust | 0.0068 | | |
| | Brust t | | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock n | | | |
| | - | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | 0.0017 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | | | | |
| 60 | Hoden_n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge_t | | | |
| | | 0.0010 | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| U J | | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | - • | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------|--------------------------------|------------------|------------------------|-------------------------------|
| 5 | D. Limnham | | %Haeufigkeit 0.0000 | N/T T/N undef 0.0000 |
| 3 | B_Lymphom | 0.0023 | 0.0000 | under 0.0000 undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0014 | 0.0000 undef |
| | Dickdarm | | 0.0057 | 0.6728 1.4864 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Eierstock | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines_Gewebe | 0.0032 | 0.0038 | 0.8479 1.1794 |
| | Gehirn | | 0.0060 | 0.9068 1.1028 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0127 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0010 0.0000 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0039 | 0.0000 0.0055 | undef undef 0.70161.4253 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0064 | 0.7010 1.4255 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 0.4639 2.1557 |
| 20 | | 0.0022 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0166 | 0.0997 10.0286 |
| | Prostata | 0.0038 | 0.0013 | 2.8940 0.3455 |
| | T_Lymphom | 0.0000 | 0.0075 | 0.0000 undef |
| | Uterus | | 0.0138 | 0.1123 8.9083 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0054 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 50 | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | | | |
| 35 | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| 40 | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| 45 | Prostata | | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | NODATEDED / OU | | T TOMUNICAL |
| | | %Haeufigkeit | BTRAHIERTE BII | BLIOTHEREN |
| 50 | Brust | 0.0000 | | |
| 50 | Brust_t | | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0058 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| 60 . | Haut-Muskel | | | |
| 60 · | Hoden_n Hoden t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere t | | | |
| | Ovar Uterus | 0.0000 | | |
| | Prostata_n | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0310 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----------|--------------------------------------|------------------------|------------------|------------------------------|
| | D. 7 | • | %Haeufigkeit | |
| 5 | B_Lymphom | 0.0150 | 0.0000 0.0047 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | 0.0000 undef undef 0.0000 |
| | Dickdarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Eierstock | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Endokrines Gewebe | 0.0016 | 0.0124 | 0.1293 7.7318 |
| | Gehirn | 0.0058 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0063 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0020 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0040 | 0.0059 | 0.6786 1.4737 |
| | | 0.0019 | 0.0037 | 0.5262 1.9004 |
| | Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0045 | 0.0048 | undef undef 0.9285 1.0770 |
| 20 | Pankreas | | 0.0221 | 0.0748 13.3710 |
| | Prostata | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | T Lymphom | · | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0027 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0053 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 20 | Sinnesorgane | 0.0235 | | |
| 30 | | EORBIIC | | |
| | | FOETUS %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | • | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0157 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| 40 | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0036 | | |
| | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | |
| | - | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| ** | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | Brust | | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t Eierstock n | | | • |
| | Eierstock_h | | | |
| 55 | Endokrines Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden_n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge_t | | | |
| <i>(</i> | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | 0.0000 | • | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | "C1336_D14tAGetPetCHeH | | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | | . • | |
|-----|----------------------------|------------------------|-----------------------|-------------------------------|
| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | B Lymphom | - | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Blase | 0.0078 | 0.0023 | 3.3190 0.3013 |
| | Brust | 0.0035 | 0.0042 | 0.8349 1.1977 |
| | Dickdarm | 0.0115 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Eierstock | | 0.0143 | 0.2074 4.8219 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0160 | 0.4024 2.4852 |
| | Gehirn | | 0.0080 | 0.5077 1.9696 |
| | | 0.0073 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 1.5 | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0051 0.0080 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0049 | 0.0059 0.0055 | 1.3571 0.7369 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0064 | 0.8770 1.1402 |
| | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 0.0000 undef 1.8555 0.5389 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0048 | 0.0000 undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0166 | 0.0000 dilder |
| | Prostata | | 0.0026 | 3.9794 0.2513 |
| | T Lymphom | | 0.0075 | 0.6762 1.4788 |
| | Uterus | | 0.0046 | 0.9638 1.0375 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | | 0.000 |
| | Penis | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0070 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0118 | | |
| 30 | | | | |
| | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 26 | Entwicklung | | | |
| 35 | Gastrointenstinal | | | |
| | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| 40 | Herz-Blutgefaesse | | | |
| | _ | 0.0072 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0124 | | |
| | Placenta | 0.0121 | | |
| 45 | Prostata | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| 50 | _ | %Haeufigkeit | | |
| 50 | | 0.0000 | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t Eierstock n | | | |
| | Eierstock_n Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines Gewebe | | | |
| 55 | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| | Hoden t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | Nerven | 0.0010 | | |
| 65 | Niere_t | 0.0000 | | |
| | Ovar_Uterus | 0.0090 | | |
| | Prostata_n | 0.0061 | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | | MODMAI | munon | |
|----|----------------------------|------------------------|-----------------------|------------------------------|
| | | NORMAL %Haeufickeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
| 5 | B Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| | — | 0.0039 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Brust | 0.0026 | 0.0042 | 0.6262 1.5969 |
| | Dickdarm | 0.0019 | 0.0028 | 0.6728 1.4864 |
| | Duenndarm | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Eierstock | | 0.0024 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Hepatisch | 0.0046 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 13 | | 0.0010 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0018 | 0.0000 undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0022 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0017 | 0.0166 | 0.0997 10.0286 |
| | Prostata | 0.0000 | 0.0013 | 0.0000 undef |
| | $T_Lymphom$ | 0.0025 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus | 0.0015 | 0.0046 | 0.3368 2.9694 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0007 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 30 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | | | |
| | · 3 ···- | | | |
| | | | | |
| | | | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| 50 | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | | 0.0000 | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t | | | |
| | Eierstock_n Eierstock t | | | |
| 55 | Endokrines Gewebe | | | |
| 33 | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | 0.0000 | | |
| | Hoden_t | 0.0000 | | |
| | Lunge_n | 0.0000 | | |
| | Lunge_t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|----------------------------------|---------------|------------------|---|
| c | | %Haeufigkeit | | |
| 5 | B_Lymphom | 0.0050 | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef undef undef |
| | Dickdarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Eierstock | | 0.0000 | undef undef |
| | Endokrines Gewebe | | 0.0018 | 0.9054 1.1045 |
| | Gehirn | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haut | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0010 | 0.0275 | 0.0369 27.0862 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 0.4639 2.1557 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.0997 10.0282 |
| | Prostata | | 0.0039 | 0.0000 undef |
| | T_Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Uterus Weisse Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 23 | Haematopoetisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 30 | 516502gae | 0.0000 | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | _ | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0028 | | |
| 35 | Gehirn | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0039 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0072 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | | 0.0062 | | |
| | Placenta Prostata | | | |
| 45 | | | | |
| 43 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NORMTERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | RLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | J DIL | ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,, |
| 50 | Brust | 0.0612 | | |
| | Brust t | 0.0000 | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0209 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden_n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge_t | | | |
| 65 | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | • | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | "elgge_procyoetherqueu | 3.0000 | | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| 5 | B Lymphom | NORMAL %Haeufigkeit 0.0075 | TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 | Verhaeltnisse N/T T/N undef 0.0000 |
|----|-------------------------------------|----------------------------------|---------------------------------|--|
| J | Blase Brust | 0.0078 0.0114 | 0.0117 0.0169 | 0.6638 1.5064 0.6784 1.4741 |
| | Dickdarm | | 0.0085 | 1.3456 0.7432 |
| 10 | Duenndarm | | 0.0107 | 1.0306 0.9703 |
| 10 | Eierstock Endokrines Gewebe | | 0.0072 | 0.8295 1.2055 |
| | Gehirn | | 0.0038 0.0110 | 3.8156 0.2621 1.7586 0.5686 |
| | | 0.0220 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0190 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0173 | 0.0137 | 1.2552 0.7967 |
| | | 0.0080 | 0.0059 | 1.3570 0.7369 |
| | | 0.0165 | 0.0111 | 1.4909 0.6707 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0128 | 0.0000 undef |
| 20 | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 1.3917 0.7186 |
| 20 | Pankreas | 0.0179 | 0.0048 0.0442 | 3.7136 0.2693 0.0748 13.3714 |
| | Prostata | | 0.0039 | 2.1705 0.4607 |
| | T Lymphom | | 0.0039 | 1.3525 0.7394 |
| | Uterus | | 0.0138 | 0.6735 1.4847 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | | 0.0304 | 0.3156 3.1685 |
| | Haematopoetisch | | | 0.0200 0.2000 |
| | | 0.0134 | | |
| | Samenblase | 0.0352 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | Patrialina | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gastlointenstinai | | | |
| JJ | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0000 | | |
| 40 | Lunge | 0.0145 | | |
| | Nebenniere | | | |
| | | 0.0185 | | |
| | Placenta | | | |
| 45 | Prostata | | | |
| 43 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | · | | | |
| | | NORMIERTE/SUE | STRAHIERTE BIE | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,, |
| 50 | Brust | 0.0068 | | |
| | Brust_t | 0.0000 | | |
| | Dickdarm_t | | | |
| | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | | | |
| | Foetal | | | |
| | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| - | Hoden t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere t | 0.0000 | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | 0.0182 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0077 | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|----|-------------------------------------|-----------------|------------------|-----------------------------|
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | |
| 5 | B_Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0053 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Dickdarm Duenndarm | | 0.0028 | 0.0000 undef |
| 10 | Eierstock | | 0.0000 0.0024 | undef undef 0.0000 undef |
| 10 | Endokrines_Gewebe | | 0.0024 | undef 0.0000 |
| | Gehirn | | 0.0010 | 0.0000 undef |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 15 | Herz | 0.0010 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0029 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Muskel-Skelett | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 20 | Pankreas | | 0.0000 0.0166 | undef undef 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0013 | 0.7235 1.3821 |
| | T Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse Blutkoerperchen | 0.0021 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Samenblase | | | |
| 20 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | - | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| 40 | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| 40 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0124 | | |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| 45 | Sinnesorgane | 0.0251 | | |
| | | | | |
| | 0 - | NODMIEDTE / CIT | STRAHIERTE BIE | I TATUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | SIKANIEKIE DIE | PLICITEREN |
| 50 | Brust | 0.0000 | | |
| | Brust t | 0.0000 | | |
| | Dickdarm_t | 0.0000 | | |
| | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0012 | | |
| | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge_t | 0.0000 | | |
| | | 0.0000 | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | | | | |

| | | · | | |
|----|------------------------|--------------|---------------|---------------|
| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | B_Lymphom | 0.0050 | 0.0272 | 0.1840 5.4361 |
| | | 0.0039 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0070 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Dickdarm | | 0.0057 | 1.6820 0.5945 |
| | Duenndarm | | 0.0107 | 0.7730 1.2937 |
| 10 | Eierstock | | 0.0048 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0057 | 3.1090 0.3216 |
| | Gehirn | | 0.0130 | 0.2325 4.3010 |
| | | 0.0037 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 15 | | 0.0041 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0040 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0019 | 0.0092 | 0.2105 4.7510 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0128 | 0.0000 undef |
| | Muskel-Skelett | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | | 0.0134 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0166 | 0.1994 5.0143 |
| | Prostata | | 0.0078 | 1.2058 0.8293 |
| | $T_Lymphom$ | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0048 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0107 | | |
| | Penis | 0.0000 | | |
| | Samenblase | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | 0.0000 | | |
| 35 | Gehirn | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0000 | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | 0.0260 | | |
| | Herz-Blutgefaesse | 0.0036 | | |
| 40 | Lunge | 0.0036 | | |
| | Nebenniere | 0.0000 | | |
| | Niere | 0.0062 | | |
| | Placenta | 0.0000 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| 45 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SU | BTRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | | 0.0136 | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t | | | |
| | Eierstock_n | 0.0000 | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | Foetal | 0.0151 | | |
| | Gastrointestinal | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | 0.0257 | | |
| | Haut-Muskel | 0.0000 | | |
| 60 | Hoden n | 0.0000 | | |
| | Hoden t | | | |
| | Lunge_n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | | 0.0070 | | |
| 65 | Niere t | | | |
| | Ovar Uterus | | | |
| | Prostata n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse Blutkoerperchen | | | |
| | poronen | | | |

| | | NORMAL %Haeufigkeit | TUMOR %Haeufigkeit | Verhaeltnisse N/T T/N |
|----|-------------------------------------|------------------------|-----------------------|--------------------------------|
| 5 | B_Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| | Blase | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0009 | 0.0028 | 0.3131 3.1939 |
| | Dickdarm | | 0.0057 | 0.0000 undef |
| | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Eierstock | | 0.0024 | 0.0000 undef |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0000 | undef undef |
| | | 0.0018 0.0073 | 0.0010 0.0394 | 1.8135 0.5514 0.1862 5.3703 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0000 | 0.0000 | under under |
| | | 0.0000 | 0.0059 | 0.0000 undef |
| | | 0.0039 | 0.0037 | 1.0524 0.9502 |
| | Magen-Speiseroehre | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Muskel-Skelett | 0.0017 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere | 0.0022 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | | 0.0221 | 0.0000 undef |
| | Prostata | | 0.0013 | 1.4470 0.6911 |
| | T_Lymphom | | 0.0000 | undef undef |
| 25 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0013 | | |
| | Samenblase | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 30 | Simesorgune | 0.000 | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0139 | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | | 0.0000 | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| 40 | Herz-Blutgefaesse | 0.0181 | | |
| 70 | Nebenniere | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0182 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| 45 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NORMIERTE/SUI | STRAHIERTE BI | BLIOTHEKEN |
| | | %Haeufigkeit | | |
| 50 | Brust | | | |
| | Brust_t | | | |
| | Dickdarm_t | | | |
| | Eierstock_n | | | |
| | Eierstock_t | | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | | | |
| | | 0.0029 | | |
| | Gastrointestinal Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden n | | | |
| 30 | Hoden t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | • | |
| | Ovar_Uterus | 0.0045 | | |
| | Prostata_n | 0.0000 | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | | | |

Elektronischer Northern fuer Seq-ID: 616

| | | • | | |
|----|--------------------------------|-----------------|------------------|---------------------------------|
| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
| | | %Haeufigkeit | %Haeufigkeit | N/T T/N |
| 5 | B_Lymphom | 0.0025 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0000 | 0.0094 | 0.0000 undef |
| | | 0.0070 | 0.0098 | 0.7157 1.3973 |
| | Dickdarm | | 0.0114 | 0.5046 1.9818 |
| 10 | Duenndarm | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 10 | Eierstock | | 0.0024 | 4.9773 0.2009 |
| | Endokrines_Gewebe | | 0.0071 | 1.5844 0.6312 |
| | Gehirn | 0.0073 | 0.0070 0.0394 | 1.0776 0.9280 0.0931 10.7394 |
| | Hepatisch | | 0.0000 | undef undef |
| 15 | | 0.0041 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0040 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | | 0.0039 | 0.0037 | 1.0524 0.9502 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0064 | 2.2671 0.4411 |
| | Muskel-Skelett | 0.0017 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 20 | Niere | 0.0045 | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Pankreas | 0.0050 | 0.0276 | 0.1795 5.5712 |
| | Prostata | | 0.0065 | 1.4470 0.6911 |
| | T_Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Uterus | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | 0.0053 | | |
| | Samenblase | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| 30 | 020002.300 | | | |
| | | FOETUS | | |
| | | %Haeufigkeit | | |
| | Entwicklung | 0.0000 | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | | 0.0063 | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | | 0.0000 | | |
| | Hepatisch Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| .0 | Nebenniere | | | |
| | Niere | 0.0000 | | |
| | Placenta | 0.0061 | | |
| | Prostata | 0.0000 | | |
| 45 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | NODMIEDEE /CIII | BTRAHIERTE BI | OI TORUEVEN |
| | | %Haeufigkeit | DIKANIEKIE DI | PLICINEVEN |
| 50 | Brust | 0.0000 | | |
| 50 | Brust t | | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock n | | | |
| | Eierstock t | 0.0000 | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0023 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut-Muskel | | | |
| 60 | Hoden_n | | | |
| | Hoden_t | | | |
| | Lunge_n Lunge t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| 00 | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | | | |
| | | | | |

Elektronischer Northern fuer Seq-ID: 617

| | | NORMAL | TUMOR | Verhaeltnisse |
|------------|-----------------------------|---------------------------------------|------------------|--------------------------------|
| | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | %Haeufigkeit | |
| 5 | B_Lymphom | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Blase | 0.0000 | 0.0023 | 0.0000 undef |
| | | 0.0018 | 0.0028 | 0.6262 1.5969 |
| | Dickdarm | | 0.0028 | 0.6728 1.4864 |
| 10 | Duenndarm | | 0.0000 | undef undef |
| 10 | Eierstock | | 0.0072 | 0.4148 2.4110 |
| | Endokrines_Gewebe Gehirn | | 0.0019 0.0020 | 0.8479 1.1794 1.8135 0.5514 |
| | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Hepatisch | | 0.0127 | 0.0000 undef |
| 15 | | 0.0051 | 0.0137 | 0.3692 2.7087 |
| | Hoden | 0.0000 | 0.0118 | 0.0000 undef |
| | - | 0.0019 | 0.0055 | 0.3508 2.8506 |
| | Magen-Speiseroehre | | 0.0000 | undef undef |
| •• | Muskel-Skelett | | 0.0037 | 0.9278 1.0778 |
| 20 | | 0.0000 | 0.0000 | undef undef |
| | Pankreas Prostata | | 0.0166 | 0.0000 undef |
| | T Lymphom | | 0.0000 0.0000 | undef 0.0000 undef 0.0000 |
| | T_Lymphom Uterus | | 0.0046 | 0.0000 undef |
| 25 | Weisse_Blutkoerperchen | | 0.0000 | undef 0.0000 |
| | Haematopoetisch | | | |
| | - | 0.0054 | | |
| | Samenblase | 0.0070 | | |
| | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| 30 | | 505m110 | | |
| | | FOETUS | | |
| | Entwicklung | %Haeufigkeit | | |
| | Gastrointenstinal | | | |
| 35 | Gehirn | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| | Haut | 0.0000 | | |
| | Hepatisch | | | |
| | Herz-Blutgefaesse | | | |
| 40 | | 0.0000 | | |
| | Nebenniere | 0.0000 | | , |
| | Placenta | | | |
| | Prostata | | | |
| 45 | Sinnesorgane | 0.0000 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | BTRAHIERTE BIE | SLIOTHEKEN |
| 50 | Brust | %Haeufigkeit 0.0068 | | |
| 50 | Brust t | | | |
| | Dickdarm t | | | |
| | Eierstock n | | | |
| | Eierstock_t | 0.0000 | | |
| 55 | Endokrines_Gewebe | 0.0000 | | |
| | | 0.0006 | | |
| | Gastrointestinal | | | |
| | Haematopoetisch | | | |
| 60 | Haut-Muskel Hoden n | | | |
| 3 0 | Hoden t | | | |
| | Lunge n | | | |
| | Lunge t | | | |
| | Nerven | | | |
| 65 | Niere_t | | | |
| | Ovar_Uterus | | | |
| | Prostata_n | | | |
| | Sinnesorgane | | | |
| | Weisse_Blutkoerperchen | 0.0000 | | |
| | | | | |

180

2.2 Fisher-Test

Um zu entscheiden, ob eine Partial-Sequenz S eines Gens in einer Bibliothek für Normal-Gewebe signifikant häufiger oder seltener vorkommt als in einer Bibliothek für entartetes Gewebe, wird Fishers Exakter Test, ein statistisches Standardverfahren (Hays, W. L., (1991) Statistics, Harcourt Brace College Publishers, Fort Worth), durchgeführt.

Die Null-Hypothese lautet: die beiden Bibliotheken können bezüglich der Häufigkeit zu S homologer Sequenzen nicht unterschieden werden. Falls die Null-Hypothese mit hinreichend hoher Sicherheit abgelehnt werden kann, wird das zu S gehörende Gen als interessanter Kandidat für ein Krebs-Gen akzeptiert, und es wird im nächsten Schritt versucht, eine Verlängerung seiner Sequenz zu erreichen.

15

Beispiel 3

20

Automatische Verlängerung der Partial-Sequenz

Die automatische Verlängerung der Partial-Sequenz S vollzieht sich in drei Schritten:

25

45

- Ermittlung aller zu S homologen Sequenzen aus der Gesamtmenge der zur Verfügung stehenden Sequenzen mit Hilfe von BLAST
- 2. Assemblierung dieser Sequenzen mittels des Standardprogramms GAP4 (Bonfield, J. K., Smith, K. F., und Staden R. (1995), Nucleic Acids Research 23 4992-4999) (Contig-Bildung).
- 35 3. Berechnung einer Konsens-Sequenz C aus den assemblierten Sequenzen

Die Konsens-Sequenz C wird im allgemeinen länger sein als die Ausgangssequenz S. Ihr elektronischer Northern-Blot wird demzufolge von dem für S abweichen. Ein erneuter Fisher-Test entscheidet, ob die Alternativ-Hypothese der Abweichung von einer gleichmäßigen Expression in beiden Bibliotheken aufrechterhalten werden kann. Ist dies der Fall, wird versucht, C in gleicher Weise wie S zu verlängern. Diese Iteration wird mit der jeweils erhaltenen Konsensus-Sequenzen C_i (i: Index der Iteration) fortgesetzt, bis die Alternativ-Hypothese verworfen wird (if H₀ Exit; Abbruchkriterium I) oder bis keine automatische Verlängerung mehr möglich ist (while $C_i > C_{i-1}$; Abbruchkriterium II).

Im Fall des Abbruchkriteriums II bekommt man mit der nach der letzten Iteration vorliegenden Konsens-Sequenz eine komplette oder annähernd komplette Sequenz eines Gens, das mit hoher statistischer Sicherheit mit Krebs in Zusammenhang gebracht werden kann.

Analog der oben beschriebenen Beispiele konnten die in der Tabelle I beschriebenen Nukleinsäure-Sequenzen aus Pankreastumorgewebe gefunden werden.

Ferner konnten zu den einzelnen Nukleinsäure-Sequenzen die Peptidsequenzen (ORF's) bestimmt werden, die in der Tabelle II aufgelistet sind, wobei wenigen Nukleinsäure-Sequenzen kein Peptid zugeordnet werden kann und einigen Nukleinsäure-Sequenzen mehr als ein Peptid zugeordnet werden kann. Wie bereits oben erwähnt, sind sowohl die ermittelten Nukleinsäure-Sequenzen, als auch die den Nukleinsäure-Sequenzen zugeordneten Peptid-Sequenzen Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Beispiel 4

Kartierung der Nukleinsäure-Sequenzen auf dem humanen Genom

20

35

45

10

15

Die Kartierung der humanen Gene erfolgte unter Verwendung des Stanford G3 Hybrid-Panels (Stewart et al., 1997), der von Research Genetics, Huntsville, Alabama vertrieben wird. Dieses Panel besteht aus 83 verschiedenen genomischen DNAs von Mensch-Hamster Hybridzellinien und erlaubt eine Auflösung von 500 Kilobasen. Die Hybridzellinien wurden durch Fusion von bestrahlten diploiden menschlichen Zellen mit Zellen des Chinesischen Hamsters gewonnen. Das Rückhaltemuster der humanen Chromosomenfragmente wird mittels genspezifischer Primer in einer Polymerase-Kettenreaktion bestimmt und mit Hilfe der vom Stanford RH Server verfügbaren Software analysiert (http://www.stanford.edu/RH/rhserver_form2.html). Dieses Programm bestimmt den STS-Marker, der am nächsten zum gesuchten Gen liegt. Die entsprechende zytogenetische Bande wurde unter Verwendung des "Mapview" -Programms der Genome Database (GDB), (http://gdbwww.dkfz-heidelberg.de) bestimmt.

verschiedene experimentelle Methoden ist es möglich die Lage von Genen auf diesem durch bioinformatische Methoden zu bestimmen. Dazu wurde das bekannte Programm e-PCR eingesetzt (Schuler GD (1998) Electronic PCR: bridging the gap between genome mapping and genome sequencing. Trends Biotechnol 16: 456-459. Schuler GD (1997). Sequence mapping by electronic PCR. Genome Res 7; 541-550). Die dabei eingesetzte Datenbank entspricht nicht mehr der in der Literatur angegebenen, sonder ist eine Weiterentwicklung, welche Daten der öffentlichen Datenbank RHdb (http://www.ebi.ac.uk/RHdb/index.html) einschließt. Analog zu der Kartierung durch die Hybrid-Panels erfolgte eine Auswertung der Ergebnisse mit der obengenannten Software und der Software des Whitehead-Institutes (http://carbon.wi.mit.edu:8000/cgi-bin/contig/rhmapper.pl).

B ispiel 5

Gewinnung v n g nomisch n DNA-Sequenz n (BAC-KI n)

Die die entsprechenden cDNA enthaltenen genomischen **BAC-Klone** (http://www.tree.caltech.edu/; Shizuya, H., B. Birren, U-J. Kim, V. Mancino, T. Slepak, Y. Tachiiri, M. Simon (1992) Proc. Natl. Acad. Sci., USA 89: 8794-8797) wurden mit der Prozedur des "down-to-the-well" isoliert. Bei dieser Prozedur wird eine Bibliothek bestehend aus BAC-Klonen (die Bibliothek überdeckt ca. 3 x das humane Genom) in ein bestimmtes Raster gebracht, so daß die DNA dieser Klone mit einer spezifischen PCR untersucht werden kann. Dabei erfolgt ein "Poolen" der DNA verschiedener BAC-Klone. Durch eine kombinatorische Analyse ist es möglich die Klone zu bestimmen, die die gesuchte DNA enthalten. Durch das Festlegen der Klone kann die Adresse der Klone in der Bibliothek bestimmt werden. Diese Adresse zusammen mit dem Namen der verwendeten Bibliothek legen die Klone und damit die DNA-Sequenz dieser Klone eindeutig fest.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die erfolgreiche Isolierung der genomischen BAC-Klone ohne, diese darauf zu beschränken.

Die verwendete Bibliotheken waren CITB B und CITB C:

| Seq. ID Nr. | Identifi | zierte BACs | |
|-------------|----------|-------------|----------|
| 22 | 266/N/19 | 393/M/5 | 504/A/18 |

| _ | |
|---|---|
| | |
| ш | į |
| _ | J |
| _ | ı |
| Ш | |
| | 1 |
| ◂ | |
| 1 | |

| | 1 | | | | | | | 18 | , , | | | | | | | | | - |
|--|----------------------------|---------------|---|---------------------|-----------------------|----------|--|--------------------------------------|--|---|---|--|--|---|---------------|-----------|--------------------|---|
| Cytogenetische Nächster Marker Lokalisation | AFM106xa3 - SHGC- 32184 | | SHGC-36252 - AFMb318yf1 | D14S78 - D14S292 | | | WI-6480 | AFMb355wg1 - SHGC- 17250 | | D4S1572 - D4S1571 | D9S158 | D5S498-D5S408 | D8S277-D8S503 | D9S1818-D9S158 | SHGC-30283 | | D15S114 - D15S1329 | D11S1368 - SHGC-31731 |
| Cytogenetische Lokalisation | Xp11.22 | | 3p14.1-p21.1 | 14q32.13- q32.31 | | | 19p13.3 | 7p21.3 | | 4q23-q26 | 9q34.2,3 | 5q34-q351. | 8p23.1 · | 9q34.13-q34.2 | 10q21.3-q22.1 | | 15q23 | 11p11.2-q13.1 |
| Module | AP_endonulease1 | rrm; PRO_RICH | | | PRO_RICH; HMG; NLS_BP | | PRO_RICH | | | Pyrophosphatase | | DEAD; helicase_C | PRO_RICH | PRO_RICH; NLS_BP | | , | | |
| Funktion | unbekannt | unbekannt | Humanes Homolog zu M. musculus chromaffin granule ATPase II | | | NY-CO-41 | unbekannt | Humanes Homolog zu M. musculus GOB-4 | Humanes Homolog zu B. taurus epsilon- COP | Pyrophosphatase | unbekannt | Humanes Homolog zu X. laevis dependent RNA helicase | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt |
| Expression | In Pankreastumorgewebe u | norgewebe | погдемере | norgewebe | norgewebe | | In Pankreastumorgewebe Luberexprimiert | norgewebe | norgewebe | In Pankreastumorgewebe Pyrophosphatase überexprimiert | In Pankreastumorgewebe unbekal überexprimiert | norgewebe | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimlert | | norgewebe | norgewebe | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert |
| Sequenz ID No: | - | 2 | က | 4 | က | g | _ | ω | တ | 10 | = | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 |

| | | | - | | | 1 | | | | | | | | | | | | | |
|----------------------|--|----------------|--------------------|-------------|---|----------------------|-----------|---------------------------------------|------------------|------------------------|---|---|-----------|------------------|--|---------------------------------------|---------------------|---------------------------------------|------------------------------------|
| Nächster Marker | | | D11S913 - D11S951E | SHGC-52575 | AFMa225xe5 - SHGC- 10488 | SHGC-14816 - WI-7113 | | | D11S913-D11S1337 | | SHGC-37613 - AFM029XH12 | | | D7S2477 - D7S517 | | | D12S1629 - D12S1922 | | |
| enetische isation | 5q34 | 14q31.3-q32.11 | 11q13.1-q13.4 | 1p36.13 | 12q24.22- q24.23 | 3p21.1-p21.2 | | | 11q13.1.q13.4 | | 10q23.1 | 7q36.2-q36.3 | | 7p22.3-p22.1 | | | 12p11.23- p13.11 | | |
| Module | | | EGF; | | lactamase_B | ESTERASE; | | | | | | | | | | | | | PRO_RICH; ROM_MOTIF; CNH |
| Funktion | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | unbekannt | Humanes Homolog zu M. musculus NIK |
| Expression | In Pankreastumorgewebe tuberexprimiert | norgewebe | norgewebe | norgewebe | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | norgewebe | norgewebe | in Pankreastumorgewebe überexprimiert | norgewebe | In Pankreastumorgewebe | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | norgewebe | погдемере | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | norgewebe | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | norgewebe |
| Sequenz ID No: | 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 | 25 | 5 6 | 27 | 28 | 29 | 30 | 31 | 32 | 33 | 34 | 35 | 36 | 37 |

| | | · · · · · | | 1 | 1 | | | | | | | | | | | Γ | Ι | |
|--------------------------------|--|------------------|-----------|---|--------------------------------|---|-------------------------------------|---------------------------------------|---|--|---------------------------|---|--|--|--|---|---|---|
| Nächster Marker | | IB1149 - D22S270 | WI-9353 | D11S1347 - D11S908 | | D7S519 - D7S506 | D10S583; D10S185 | sWSS3840 | SHGC-37250 | Xp21.1-Xp11.23 SHGC-17255 - SHGC- 37390 | | | D10S564 - SHGC-15188 | AFM273ve9 - SHGC- 30574 | AFM212yb4 - WI-1164 | | SHGC-36123 - SHGC- 5949 | D1S305-D1S506 |
| Cytogenetische Lokalisation | 3q23 | 22q13.2-q13.32 | 7q33-q35 | 11q22.3-q23.2 | | 7p12.2-p13 | 10q23.1 | 7q22.1 | 6 | Xp21.1-Xp11.23 | | 20q12-q13.33 | 10q23.1 | 3p21.31-p21.1 | 9q22.2 | | 16p11.2 | 1q21.2-q21.3 |
| Module | ThiF_family; | | | | SH3; PRO_RICH | cofilin_ADF; SH3 | PRO_RICH; PRO_RICH; C2_DOMAIN_2 | | | | PRO_RICH | | PRO_RICH | | | PRO_RICH | LIM | |
| Funktion | Humanes Homolog zu molybdoterin biosynthesis MOEB protein | unbekannt | unbekannt | unbekannt | Fas-ligand associated factor 3 | Humanes Homolog zu M. musculus SH3P7 cofilin_ADF; SH3 | Humanes Homolog zu C. elegans FER-1 | Humanes Homolog zu C. griseus ars2 | Humanes Homolog zu einem man(9)- alpha-mannosidase ähnlichen Protein aus C. elegans | JM4 | Homolog zu cydin C (CCNC) | Homolog zu VAMP associated protein of 33kDa | Homolog zu Prepromultimerin | unbekannt | Homolog zu Fructose-1,6-biphosphatase | unbekannt | Hic-5 | unbekannt |
| Expression | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | погдемере | norgewebe | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | norgewebe | morgewebe | norgewebe | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | norgewebe | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | In Pankreastumorgewebe Hic-5 überexprimiert | In Pankreastumorgewebe unbeka überexprimiert |
| Sequenz ID No: | 88 | 39 | 40 | 41 | 42 | 43 | 44 | 45 | 46 | 47 | 48 | 49 | 90 | 51 | 52 | 53 | 22 | 55 |

| Sequenz ID No: | Expression | Funktion | Module | Cytogenetische Lokalisation | Cytogenetische Nächster Marker Lokalisation |
|-------------------|--|---|----------------|--------------------------------|--|
| 56 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Polymeric immunoglobulin receptor | Ďį | 1q32.2-q21.3 | SHGC-11228; D1S456- D1S2891 |
| 57 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Humanes Homolog zu H beta 58 | | 11q23.2-q25 | D11S1320 - D11S968 |
| 58 | In Pankreastumorgewebe Huma überexprimiert | Humanes Homolog zu R. norvegicus TIP49 AAA | AAA | 3q21.3-q22.1 | SHGC-31856 |
| 59 | norgewebe | Humanes Homolog zu R. norvegicus ABP-7 | | 2q11.2 | |
| 09 | norgewebe | Agrin | laminin_G; EGF | | |
| 61 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Triose-phosphate isomerase | TIM | 12q24.33 | D12S367; WI-5272 |
| 63 | norgewebe | Humanes Homolog zu M. musculus polymerase I-transcript release factor | PRO_RICH | 17q11.2-q21.31 | D17S800 - D17S791 |
| 64 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Humanes Homolog zu M. musculus AP19 | Clat_adaptor_s | Xp22.33-p22.13 | |
| 65 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Homolog zu Ras inhibitor | • | | |
| 99 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | |
| 29 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Humanes Homolog zu S. pombe POP3 | WD40_REGION | 16p13.3 | WI-7742 |
| 89 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | PRO_RICH; | 8p12 | |
| 69 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | , | 10q23.31- q23.32 | Z3839 <i>7</i> |
| 70 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | |
| 71 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Homolog zu APRIL | TNF; PRO_RICH | 17p13.2 | SHGC-31356 - SHGC- 31370 |
| 72 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | PRO_RICH | 9p24.1-p23 | D9S178 - D9S286 |
| 73 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 3p21.31-p21.1 | SHGC-31529 |
| 74 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | SH3 domain binding glutamic acid-rich-like protein | | Xp13.1-p22.1 | SHGC-34549; DXS983- DXS995 |
| 75 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | | | 16p12.3-q12.1 | D16S401 - D16S411 |

| Sequenz | Expression | Funktion | Module | Cytogenetische Lokalisation | Cytogenetische Nächster Marker Lokalisation |
|---------|--|---|-----------------------------------|--------------------------------|--|
| 92 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | KE04p | PRO_RICH | 10q23.31-q24.1 | SGC32598; D10S198- D10S192 |
| 77 | norgewebe | unbekannt | | 5q23.3-q31.1 | TIGR-A002114; D5S396- D5S2119 |
| 78 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekanni | | | |
| 79 | morgewebe | unbekannt | PRO_RICH | | 1 |
| 80 | norgewebe | Humanes Homolog zu M. musculus cell surface antigen 114/A10 | | 3q12.3-q22.3 | |
| 81 | norgewebe | Humanes Homolog zu R. norvegicus RNH- 1/14-3-3 | 14-3-3 | 20q13.12-q13.2 | stSG3015; D20S96 - D20S119 |
| 82 | morgewebe t | unbekannt | | 20q12 | SHGC-5757; nib2203 - WI-7121 |
| 83 | norgewebe | unbekannt | | | WI-10125; D8S263- D8S284 |
| 84 | norgewebe | unbekannt | | 134.12 | SGC34869; D9S260 - D9S159 |
| 82 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | hD54 | | 20q13.33 | SHGC-3176; SHGC-9476 - SHGC-9199 |
| 98 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 21q22.12- q22.13 | TIGR-A008B34; D21S1254 - D21S1252 |
| 87 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Humanes Homolog zu S. pombe TPR | TPR_REGION; TPR_REPEAT | | |
| 88 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Humanes Homolog zu M. musculus seizure-related mRNA | PRO_RICH | 15q22.2-q22.31 | WI-5241; WI-7454 |
| 06 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Human KIP2 gene for Cdk-inhibitor p57KIP2 Homolog | | | |
| 91 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | sFRP-2 | PRO_RICH; FZ_DOMAIN; NETRIN_CT | 4q31.3 | SHGC-1050; WI-15550 - D4S1046 |
| 92 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Homolog zu Lung Carbonyl Reductase | adh_short | 17 | D17S784, n.r. (117 cM) |
| 63 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Humanes Homolog zu C. elegans MSR4 like protein | mito_carr | 8p22-p12 | stSG8989; D8S298 - D8S505 |
| 94 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | |
| 95 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | Fork_head | 3p14.1 | D3S1566; CHLC.GATA52H09 |

| Sequenz ID No. | Expression | Funktion | Module | Cytogenetische Nächster Marker Lokalisation | Nächster Marker |
|-------------------|---|---|------------------------|---|---|
| 96 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | C2 | 2- | WI-7760 |
| 86 | тогдемере | unbekannt | | 1q32.2 | SHGC-11228; SHGC- 36215 - SHGC-12033 |
| 66 | norgewebe | F1FO-type ATPase subunit d | | | |
| 100 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | |
| 101 | | Humanes Homolog zu M. musculus SIK similar protein | NLS_BP | 16q24.1-q24.2 | CHLC.GATA71F09 |
| 102 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | |
| 103 | norgewebe | Human DNA sequence from clone 506 | | 22q13.1 | SHGC-2785; 1B342 - SHGC-37043 |
| 104 | morgewebe t | MSJ-1 | DnaJ | 11q13.2-q13.4 | AFMa190xd9 |
| 105 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | PDZ | Xq12.2 | CHLC.GGATA64D08; DXS983 |
| 106 | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | unbekannt | UPF0034 | | |
| 107 | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | unbekannt | | | |
| 108 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Beta-galactosid alpha-2,6-sialyltransferase | Sialyltransf, PRO_RICH | 3q26.33-3q28 | D3S1602-D3S1580 |
| 109 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | NHERF-2 | PDZ | 16q22.1-q23.1 | SHGC-11460 |
| 110 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 6p21.31-p21.2 | |
| 111 | in Pankreastumorgewebe überexprimiert | | HMG_box | Xq28 | |
| 112 | In Pankreastumorgewebe Multi überexprimiert | Multi PDZ domain protein | NLS_BP; PDZ | 9p23-p21.3 | SHGC-32204; WI-7091 - SHGC-3971 |
| 113 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | G-beta | 11912 | |
| 114 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | NLS_BP; PRO_RICH | | SHGC-2325; SHGC- 36512 |
| 115 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 1p36.11-p36.13 | |

| Sequenz ID No: | Expression | Funktion | Module | Cytogenetische Lokalisation | Nächster Marker |
|-------------------|--|-----------|-----------|--------------------------------|--------------------------------------|
| 116 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | AFMb001ve9; AFM122xf4 - SHGC-2757 |
| 117 | norgewebe | unbekannt | | 2 | SGC32559; D17S797- D17S788 |
| 118 | norgewebe | unbekannt | PRO_RICH; | 3q13.33-q23 | WI-9557; D3S1589 - D3S1292 |
| 119 | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | unbekannt | | 1 | D11S1357-D11S1765 |
| 120 | norgewebe | unbekannt | | 5q34-q35.1 | EST00061; SHGC-11657 - UT5261 |
| 123 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 19q13.2-q13.33 | WI-11704; D19S219- D19S418 |
| 124 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 11 | |
| 125 | | unbekannt | | Xq12.2 | |
| 126 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 20q11.21-q12 | TIGR-A001Z33; D20S195- D20S107 |
| 127 | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | | | 10q25.3 | CHLC.GATA71C09 |
| 128 | norgewebe | LBP-1a | PRO_RICH; | 3p22.3 | GATA8A06 |
| 129 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 17q21.32-q22 | SHGC-31935; NIB1385 - SHGC-30378 |
| 130 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | |
| 131 | In Pankreastumorgewebe unbek überexprimiert | unbekannt | | 13 | SHGC-6203 |
| 132 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 7p13 | AFM288vb5; D7S679 - D7S2561 |
| 133 | norgewebe | unbekannt | | 14q24.2-q24.3 | WI-7648; D14S946 |
| 134 | In Pankreastumorgewebe unbekannt überexprimiert | unbekannt | | 19p13.3 | SHGC-1247 |
| 135 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 1p34.3 | SHGC-6708; D1S432 - D1S2540 |
| 136 | In Pankreastumorgewebe unbek überexprimiert | unbekannt | PRO_RICH; | 5q32-q33.1 | |

| Sequenz ID No: | Expression | Funktion | Module | Cytogenetische Lokalisation | Nächster Marker |
|-------------------|--|---|-----------------------------|---------------------------------|---|
| 137 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | 8q21.11 =pct141 SHGC- 53839/ | SHGC- 53839/AFM172xf10 |
| 138 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | unbekannt | | | |
| 139 | norgewebe | unbekannt | | 11q14.3-q22.2 | |
| 140 | norgewebe | unbekannt | GLOBIN | Xq22.3-q25 | SHGC-32433 |
| 142 | norgewebe | unbekannt | | 17p13.2-p12 | stSG4857; D17S796 - D17S960 |
| 143 | morgewebe | unbekannt | | 16q12.2-q13 | AFMa061yb5 |
| 441 | In Pankreastumorgewebe unbek überexprimiert | unbekannt | | 2p24.1 | AFM200ZC11; AFM207vo7 - SHGC- 30375 |
| 145 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Homo sapiens mRNA for putatively prenylated protein | PRO_RICH; | Xq25-q27.3 | WI-6213; WI-5285 |
| 146 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | TFG | | 6p21.2 | SHGC-31456; SHGC- 10980 - SHGC-16715 |
| 147 | In Pankreastumorgewebe MLN50 überexprimiert | MLN50 | LIM_DOMAIN_2; SH3 | 17q11.2 | SHGC-36242; SHGC- 3073 - AFMa302yb5 |
| 148 | norgewebe | HLA-F | MHC_I; PRO_RICH | 6p21.31 | SHGC-4087; SHGC- 10115 - SHGC-17229 |
| 149 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | Adenylate cyclase inhibiting GTP-binding protein | G-alphaarf | 12p12.3 | SHGC-2112; D12S308 - D12S1832 |
| 151 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | AHNAK | PRO_RICH; RICIN_B_LECTIN | 11p11.2-q13.1 | SHGC-15940; D11S1368 - SHGC-31731 |
| 153 | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | hPGI | LRR | Xq28 | SHGC-35272 |
| 154 | morgewebe | Mac-2 binding protein | PRO_RICH | 17 | SHGC-11286; SHGC- 33563 - AFM163yg1 |
| 155 | norgewebe | BRG1 | | 19p13.2-p13.3 | SHGC-9937; D19S221- D19S226 |
| 156 | norgewebe | Gry-rl | RBD; PRO_RICH; rrm | 20p13-p12.3 | SHGC-56771; D20S816 - D20S779 |
| 157 | norgewebe | NC2 alpha subunit | HIST_TAF | 11q13.1-q13.3 | SHGC-1320, D11S951E - SHGC-10519 |

| rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 7 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 25 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 28 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 32 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 35 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 56 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 61 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 61 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 67 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 69 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 69 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 94 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 94 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 94 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 95 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 96 rorgewebe Verlängerung zu Seq ID No: 96 | Cytopenetische Nächster Marker | Cytogenetische market Lokalisation | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|--------------------------------|---------------------------------------|-----------|--|-------------------------------|-------------------------------|--|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|--|
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | Funktion | | | Verlängerung zu Seq ID No: 32 | Verlängerung zu Seq ID No: 35 | Verlängerung zu Seq ID No: 44 | Verlängerung zu Seq ID No: 56 | Verlängerung zu Seq ID No: 57 | Verlängerung zu Seq ID No: 61 | Verlängerung zu Seq ID No: 63 | Verlängerung zu Seq ID No: 67 | Verlängerung zu Seq ID No: 69 | Verlängerung zu Seq ID No: 72 | Verlängerung zu Seq ID No: 82 | Verlängerung zu Seq ID No: 93 | Verlängerung zu Seq ID No: 94 | Verlängerung zu Seq ID No: 95 | Verlängerung zu Seq ID No: 108 | |
| | | Expression | norgewebe | | T - | | In Pankreastumorgewebe Nuberexprimiert | norgewebe | | | | | | | | | norgewebe | In Pankreastumorgewebe überexprimiert | In Pankreastumorgewebe uberexprimiert | |

| Sequenz ID No: | Expression | Funktion | Cytogenetisc Lokalisation | etische IN | Cytogenetische Nächster Marker Lokalisation | |
|-------------------|------------------------------|--------------------------------|------------------------------|------------|--|---|
| | In Pankreastumorgewebe Verlä | Verlängerung zu Seq ID No: 113 | | | | |
| | überexprimiert | | | | | _ |
| 617 | In Pankreastumorgewebe Verlä | Verlängerung zu Seq ID No: 130 | | | | _ |
| | überexprimiert | | | | | - |

TABELLE II

| DNA-Sequenzen Seq ID No: | Peptid-Sequenzen Seq. ID. No. |
|-----------------------------|----------------------------------|
| 1 | 158 |
| | 159 |
| | 160 |
| 2 | 161 |
| | 162 |
| | 163 |
| 3 | 164 |
| | 165 |
| | 166 |
| 4 | 167 |
| | 168 |
| | 169 |
| 5 | 170 |
| | 171 |
| | 172 |
| 6 | 173 |
| | 174 |
| | 175 |
| 7 | 176 |
| | 177 |
| | 178 |
| 8 | 179 |
| | 180 |
| | 181 |
| 9 | 182 |
| | 183 |
| | 184 |
| 10 | 185 |
| | 186 |
| | 187 |
| 11 | 188 |
| | 189 |
| | 190 |
| 12 | 191 |
| | 192 |
| | 193 |
| 13 | 194 |
| | 195 |
| | 196 |
| 14 | 197 |
| | 198 |
| | 199 |
| 15 | 200 |
| | 201 |
| | 202 |
| 16 | 203 |
| | 204 |
| | 205 |
| 17 | 206 |
| | 207 |

| | 208 |
|------------------|------------------|
| DNA-Sequenzen | Peptid-Sequ nzen |
| Seq ID No: 18 | Seq. ID. No. 209 |
| 10 | |
| | 210 211 |
| 40 | |
| 19 | 212 213 |
| | 213 |
| 20 | 214 |
| 20 | 216 |
| | 217 |
| 21 | 217 |
| 21 | 219 |
| | 219 |
| 22 | 221 |
| 22 | |
| | 222 |
| 00 | 223 |
| 23 | 224 |
| | 225 226 |
| 24 | 227 |
| 24 | 228 |
| | 229 |
| 25 | 230 |
| 20 | 231 |
| | 232 |
| 26 | 233 |
| 20 | 234 |
| | 235 |
| 27 | 236 |
| | 237 |
| | 238 |
| 28 | 239 |
| | 240 |
| | 241 |
| 29 | 242 |
| | 243 |
| | 244 |
| 30 | 245 |
| | 246 |
| | 247 |
| 31 | 248 |
| | 249 |
| | 250 |
| 32 | 251 |
| | 252 |
| | 253 |
| 33 | 254 |
| | 255 |
| | 256 |
| 34 | 257 |
| | 258 |
| | 259 |
| | |

| | 311 |
|---------------|------------------|
| DNA-Sequenzen | P ptid-Sequenzen |
| Seq ID No: | Seq. ID. No. |
| 52 | 312 |
| | 313 |
| 5 2 | 314 |
| 53 | 315 316 |
| | 317 |
| 54 | 318 |
| 0 4 | 319 |
| | 320 |
| 55 | 321 |
| • | 322 |
| | 323 |
| 56 | 324 |
| | 325 |
| | 326 |
| | 327 |
| 57 | 328 |
| | 329 |
| 58 | 330 |
| • | 331 |
| | 332 |
| 59 | 333 |
| | 334 |
| 59 | 335 |
| 60 | 336 |
| | 337 |
| 61 | 338 339 |
| 01 | 340 |
| | 341 |
| 63 | 345 |
| | 346 |
| | 347 |
| 64 | 348 |
| | 349 |
| | 350 |
| 65 | 351 |
| | 352 |
| | 353 |
| 66 | 354 |
| | 355 |
| | 356 |
| 67 | 357 |
| | 358 |
| 60 | 359 |
| 68 | 360 361 |
| | 361 |
| 69 | 363 |
| US | 364 |
| | 365 |
| | 1 |

| DNA-Sequenzen | Peptid-Sequenzen |
|-----------------|------------------|
| Seq ID No: | Seq. ID. No. |
| 70 | 366 |
| | 367 |
| | 368 |
| 71 | 369 |
| | 370 |
| | 371 |
| 72 | 372 |
| | 373 |
| | 374 |
| 73 | 375 |
| | 376 |
| | 377 |
| 74 | 378 |
| , , | 379 |
| | 380 |
| 75 | 381 |
| | 382 |
| | 383 |
| 76 | 384 |
| ,, | 385 |
| | 386 |
| 77 | 387 |
| ,, | 388 |
| | 389 |
| 78 | 390 |
| 70 | 391 |
| | 392 |
| 79 | 393 |
| 13 | 394 |
| | 395 |
| 80 | 396 |
| . 00 | 397 |
| | 398 |
| . 81 | 399 |
| 01 | 400 |
| | 401 |
| 82 | 402 |
| OZ. | 403 |
| | 404 |
| 83 | 405 |
| 03 | 406 |
| 83 | 407 |
| 84 | 408 |
| U -1 | 409 |
| | 410 |
| 85 | 410 |
| 00 | 411 |
| | 412 |
| 00 | 413 |
| 86 | 414 |
| | |
| | 416 |

| DNA-Sequenzen Seq ID No: | Peptid-S quenzen Seq. ID. No. |
|-----------------------------|----------------------------------|
| 87 | 417 |
| | 418 |
| | 419 |
| 88 | 420 |
| | 421 |
| | 422 |
| 90 | 426 |
| | 427 |
| | 428 |
| | 429 |
| 91 | 430 |
| | 431 |
| | 432 |
| 92 | 433 |
| | 434 |
| | 435 |
| 93 | 436 |
| • | 437 |
| | 438 |
| 94 | 439 |
| | 440 |
| | 441 |
| 95 | 442 |
| 95 | 443 |
| | 444 |
| 96 | 445 |
| | 446 |
| | 447 |
| 98 | 451 |
| | 452 |
| | 453 |
| | 454 |
| 99 | 455 |
| | 456 |
| | 457 |
| 100 | 458 |
| | 459 |
| | 460 |
| 101 | 461 |
| | 462 |
| | 463 |
| 102 | 464 |
| | 465 |
| | 466 |
| 103 | 467 |
| | . 468 |
| | 469 |
| 104 | 470 |
| | 471 |
| | 472 |
| | |

| DNA-Sequenzen Seq ID No: | Peptid-Sequenzen Seq. ID. No. |
|-----------------------------|----------------------------------|
| 105 | 473 |
| | 474 |
| | 475 |
| 106 | 476 |
| | 477 |
| | 478 |
| 107 | 479 |
| | 480 |
| | 481 |
| 108 | 482 |
| | 483 |
| | 484 |
| 109 | 485 |
| | 486 |
| | 487 |
| 110 | 488 |
| 110 | 489 |
| | 490 |
| 111 | 490 |
| 111 | 492 |
| | |
| 440 | 493 |
| 112 | 494 |
| | 495 |
| 440 | 496 |
| 113 | 497 |
| | 498 |
| | 499 |
| | 500 |
| 114 | 501 |
| | 502 |
| | 503 |
| 115 | 504 |
| | 505 |
| | 506 |
| 116 | 507 |
| | 508 |
| | 509 |
| 117 | 510 |
| | 511 |
| | 512 |
| 118 | 513 |
| | 514 |
| 118 | 515 |
| 119 | 516 |
| | 517 |
| | 518 |
| 120 | 519 |
| | 520 |
| | 521 |
| 123 | 528 |
| 120 | 529 |
| | 1 329 |

| DNA-Sequenzen Seq ID No: | Peptid-Sequenzen Seq. ID. No. |
|-----------------------------|----------------------------------|
| | 530 |
| 124 | 531 |
| | 532 |
| | 533 |
| 125 | 534 |
| 120 | 535 |
| | 536 |
| 126 | |
| 120 | 537 |
| | 538 |
| 407 | 539 |
| 127 | 540 |
| | 541 |
| | 542 |
| 128 | 543 |
| | 544 |
| | 545 |
| 129 | 546 |
| | 547 |
| | 548 |
| 130 | 549 |
| | 550 |
| 130 | 551 |
| 131 | 552 |
| | 553 |
| | 554 |
| 132 | 555 |
| | 556 |
| | 557 |
| 133 | 558 |
| 100 | 559 |
| | 560 |
| 134 | 561 |
| 104 | 562 |
| | |
| 425 | 563 |
| 135 | 564 |
| | 565 |
| | 566 |
| 136 | 567 |
| | 568 |
| | 569 |
| 137 | 570 |
| | 571 |
| | 572 |
| 138 | 573 |
| | 574 |
| | 575 |
| 139 | 576 |
| | 577 |
| | 578 |
| | 579 |
| | 580 |
| | 581 |
| | J01 |

| DNA-Sequenzen Seq ID No: | Peptid-Sequenzen Seq. ID. No. |
|-----------------------------|----------------------------------|
| 140 | 582 |
| | 583 |
| | 584 |
| 142 | 588 |
| 1-12 | 589 |
| | 590 |
| 143 | 591 |
| 143 | |
| | 592 |
| | 593 |
| 144 | 594 |
| | 595 |
| | 596 |
| 597 | 618 |
| | 619 |
| 598 | 620 |
| | 621 |
| 599 | 622 |
| | 623 |
| 600 | 624 |
| 000 | 625 |
| 601 | 626 |
| 001 | |
| 600 | 627 |
| 602 | 628 |
| 600 | 629 |
| 603 | 630 |
| 004 | 631 |
| 604 | 632 |
| 005 | 633 |
| 605 | 634 |
| | 635 |
| 606 | 636 |
| | 637 |
| 607 | 638 |
| W . | 639 |
| 608 | 640 |
| | 641 |
| 609 | 642 |
| | 643 |
| 610 | 644 |
| | 645 |
| 611 | 646 |
| | 647 |
| 612 | 648 |
| | 649 |
| 613 | 650 |
| | 651 |
| 614 | 652 |
| | 653 |
| 615 | 654 |
| · - | 655 |
| 616 | 656 |
| 0.0 | 1 |

202

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| DNA-Sequenzen Seq ID No: | Peptid-Sequenzen Seq. ID. No. |
|-----------------------------|----------------------------------|
| | 657 |
| 617 | . 658 |
| | 659 |

Die erfinderischen Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 der ermittelten Kandidatengene und die ermittelten Aminosäure-Sequenzen Seq. ID No 158-596, 618-659 werden in dem nachfolgenden Sequenzprotokoll beschrieben.

S qu nzpr t koli

(1) ALLGEMEINE INFORMATION:

5 (i) ANMELDER:

(A) NAME: metaGen - Gesellschaft für Genomforschung mbH

(B) STRASSE: Ihnestrasse 63

(C) STADT: Berlin

(E) LAND: Deutschland

(F) POST CODE (ZIP): D-14195

(G) TELEFON: (030)-8413 1673

(H) TELEFAX: (030)-8413 1674

15

10

(ii) TITEL DER ERFINDUNG: Menschliche Nukleinsäure-Sequenzen aus

Pankreastumorgewebe

(iii) Anzahl der Sequenzen: 633

20

25

30

- (iv) COMPUTER READABLE FORM:
 - (A) MEDIUM TYPE: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) OPERATING SYSTEM: PC-DOS/MS-DOS

(D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPO)

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 1:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1202 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- 35 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 40 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

45

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:1

50 cttcatcgat agctaccgct gcttccaacc aaagcaggag ggggccttca cctgctggtc 60 agcagtcact ggcgcccgcc atctcaacta tggctcccgg cttgactata ccctggggga 120

```
caggaccetg gtcatagaca cetttcagge etettteetg etgeetgagg tgatgggete 180
     tgaccactgc cctgtgggtg cagtcttgag tgtgtcctct gtgcctgcaa aacagtgccc 240
     acctetgtge accegettee teeetgagtt tgeaggeace eageteaaga teettegett 300
     cctagttcct ctcgaacaaa gtcctgtgtt ggagcagtcg acgctgcagc acaacaatca 360
     aacccgggta cagacatgcc aaaacaaagc ccaagtgcgc tcaaccaggc ctcagcccag 420
     teaggttgge tetageagag gecagaaaaa cetgaagage taettteage ceteceetag 480
     gaccccgaag actccagaag agaaggcagt ggccaaagtg gtgaaggggc aggccaagac 600
     ttcagaagcc aaagatgaga aggagttacg gacctcattc tggaagtctg tgctggcggg 660
     qcccttqcqc acacccctct gtgggggcca cagggagcca tgtgtgatgc gtactgtgaa 720
10
     gaagccagga cccaacttgg gccgccgctt ctacatgtgt gccaggcccc ggggtcctcc 780
     cactgacccc tecteceggt geaattette etetggagea ggeecagetg aaccaatgga 840
     qqcctqqqqa catctqqcat ggtcacccct gcacatqatc tqaqqccaqc tccccttccc 900
     tgagetgeet cetgettete ceteaaagte teetaceett etetteetet tttaageeet 960
15
     ctcttcctcg ctttccttcc tacctagctc cttgttggtg agcttcttgt gccttaatcc1020
     tgtgacccag ccccttacac cactttccac cttcctgtcc gaagtacacg gacactagct1080
     gccccaggaa gttgtgtgat tttaaatcac ttctgtcttt gctggaaagt gtatttgtgc1140
     ataaataaag totgtgtatt tgtttcaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaagga ggtttgaagg1200
20
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 2:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1072 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

25

30

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

- 40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:2

```
45
     cctccatcag ctcgccgcgc agcggctgta tttgcggcct gtgcgagtag gcgcttgggc 60
     actcagtctc cctggcgagc gacgggcaga aatctcgaac cagtggagcg cactcgtaac 120
     ctggatccca gaaggtcgcg aaggcagtac cgtttcctca gcggcggact gctgcagtaa 180
     gaatgtettt tecaceteat ttgaategee eteceatggg aateecagea eteceaceag 240
     ggatcccacc cccgcagttt ccaggatttc ctccacctgt acctccaggg accccaatga 300
50
     ttcctgtacc aatgagcatt atggctcctg ctccaactgt cttagtaccc actgtgtcta 360
     tggttggaaa gcatttgggc gcaagaaagg atcatccagg cttaaaggct aaagaaaatg 420
     atgaaaattg tggtcctact accactgttt ttgttggcaa catttccgag aaagcttcag 480
     acatgcttat aagacaactc ttagctaaat gtggtttggt tttgagctgg aagagagtac 540
     aaqqtqcttc cqqaaaqctt caaqccttcq gattctqtqa gtacaaqqaq ccaqaatcta 600
55
     ccctccqtqc actcaqatta ttacatqacc tqcaaattqq agagaaaaaq ctactcqtta 660
     aagttgatgc aaagacaaag gcacagctgg atgaatggaa agcaaagaag aaagcttcta 720
     atgggaatgc aaggccagaa actgtcacta atgacgatga agaagccttg gatgaagaaa 780
```

205 PCT/DE99/01258 WO 99/55858

```
caaagaggag agatcagatg attaaagggg ctattgaagt tttaattcgt gaatactcca 840
gtgagctaaa tgccccctca caggaatctg attctcaccc ccaggaagaa gaagaaggaa 900
aagaaggagg acattttccg cagatttcca gtggccccac tgatccctta tccactcatc 960
actaaggagg atataaatgc tatagaaatg gaagaagaca aaagagacct gatatctcga1020
gagatcagca aattcagaga cacacataag aaactggaag aagagaaagg ca
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 3
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1468 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung 15 hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN 20
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

25

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3

```
30
     gcacgaggta ttatgctgtc gtatggctcc actgcagaaa gcaaaagtaa taagactaat 60
     aaaaatatca cctgagaaac ctataacatt ggctgttggt gatggtgcta atgacgtaag 120
     catgatacag gaggcccatg ttggcatagg aatcatgggt aaagaaggaa gacaggctgc 180
     aagaaacagt gactatgcaa tagccagatt taagttcctc tccaaattgc tttttgttca 240
35
     tggtcatttt tattatatta gaatagctac cettgtacag tattttttt ataagaatgt 300
     gtgctttatc acaccccagt ttttatatca gttctactgt ttgttttctc agcaaacatt 360
     gtatgacage gtgtacetga etttatacaa tatttgtttt aetteeetae etattetgat 420
     atatagtett ttggaacage atgtagacce teatgtgtta caaaataage eeaccettta 480
     tegagacatt agtaaaaace geetettaag tattaaaaca tttetttatt ggaceateet 540
40
     gggcttcagt catgccttta ttttcttttt tggatcctat ttactaatag ggaaagatac 600
     atctctgctt ggaaatggcc agatgtttgg aaactggaca tttggcactt tggtcttcac 660
     agtcatggtt attacagtca caataaagat ggctctggaa actcattttt ggacttggat 720
     agggattete tggccatttt tgggctccca gaatatgtat tttgtgttta ttcageteet 840
45
     gtcaagtggt tctgcttggt ttgccataat cctcatggtt gttacatgtc tatttcttga 900
     tatcataaag aaggtetttg accgacacet ceaecetaca agtaetgaaa aggeacagat 960
     gtactccaac acagttgctt taagtgacga gttcatcgca ctgcagccat tgtcgagggc1020
     aaggaatcag ctgagcaaac ttagcttact gaaacaaatg caggtatcaa gtgcttggac1080
     tccatgtgct gtttcccgga aggagaagca gcgtgtgcat ctgttggaag aatgctggaa1140
50
     cgagttatag gaagatgtag tccaacccac atcagcaggt gtgaaatctc tctaagtagc1200
     ctttgctgca gatgagtatc ctatctggaa caggatgaac ctgccgctct agatacctaa1260
     taaatcagca gctggtttta ccaactgaag caggaagtct gctatttatt agcactcttt1320
     ggtggtagat ttcactttgt ggctttgggg taagggcttt ttcactcaca aaggaagaga1380
     aaqcaccttt qaaqaqactt catctaatga acaaaaaatt ttgtttcata atctttctaa1440
55
     aatgggctca gtaggagtgg gtgtatgg
```

206

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2331 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT: 15

5

20

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4

cggctcgaga aaggacctct cccttttcag atgcctggca tgaggcttcc agaaacccag 25 gttcttccag gagaaataga tgagacteet etttecaage caggacatga eettgecage 120 atggaggata aaacagagaa atggtcttcc cagcctgaag gtccacttaa attgaaagct 180 tcaagtactg atatgccatc ccagatttct gtggttaatg tggatcaact gtgggaagat 240 totgtoctaa otgtoaaatt coccaaatta atggtaccaa ggttotoott cootgcocco 300 agctcagagg atgatgttt catccccact gtgagggaag tgcagtgtcc agaggccaat 360 30 attgatacag ccctttgtaa ggaaagtccg gggctctggg gagccagcat cctgaaggca 420 qqtqctgggg tccctgggga gcagcctgtg gaccttaacc tgcctttgga agctccccca 480 atttcaaagg tcagagtgca tattcagggt gctcaggttg aaagtcaaga ggtcactata 540 cacagcatag tgacaccaga gtttgtagat ctctcagtac ccaggacttt ttccactcag 600 attgtgcggg aatcagagat ccccacgtca gagattcaaa caccttcgta cggattttcc 660 35 ttattaaaag tgaaaatccc agagccccac acgcaggcta gagtgtacac aacaatgact 720 caacactcta ggactcagga gggcacagaa gaggctccca tacaagccac cccaggagta 780 gactccattt ctggagatct ccagcctgac actggagaac catttgagat gatctcttcc 840 agegteaatg tactgggaca gcaaacactc acatttgaag tteettetgg ccaecagett 900 gcagacagct gttcagatga ggagccagca gaaattcttg agtttccccc tgatgatagc 960 caagaggcaa ccacaccact ggcagatgaa ggcagggctc caaaagacaa accagaaagt1020 40 aaaaaatctg gtctgctctg gttttggctt ccaaacattg ggttttcctc ttctgttgat1080 gagacaggtg ttgattccaa aaatgacgtc cagagatctg ctcccattca aacacagcct1140 qaqqcacqac caqagqcaqa actgcctaaa aaacaqqaqa agqcaqqctg gttccqattt1200 cccaaattag ggttctcctc atctcctacc aagaaaagca aaagcaccga agatqqqqca1260 45 qaqctqqaaq aacaaaaact tcaaqaaqaa acaatcacqt tttttqatqc ccqaqaaaqt1320 ttctcccctg aagagaagga agagggtgaa ctgatcgggc ctgtgggcac tgggctggac1380 tocaqaqtqa tqqtqacatc cqcqqcaaqa acaqaqttaa tcctqcccqa qcaqqacaqa1440 aaaqctqacg atqaaaqcaa agggtcaggc ctgggaccaa atqaaqqctg agaggtatgg1500 ctcatcagta caagagagat gcaaaaaact aagttggaaa gtaaaggcta cacacacata1560 50 tggagcaccc catcccacag cacattacat ccacctcact tcacagaacg gagaacagag1620 cagaaatgac cagaacacct ttgtcaccat cacacagccc tcctaaaatg gaaccaaagc1680 ttcccagctc cctcaaagct ttggatgcaa agaaggcacc ctgacttcca caagacaccal740 gaattcacac ggtactcaga ggcactgctg gggaagtttg ttggtcttta ttagataaat1800 ttccaqaqac ctqtccataa tacccaacag aacatgactg tttctttgag gaaagggtta1860 taatgtctgt ggtgtacaag tcgtttttgg tataacttct ttcctgctgc tgctgcttcc1920 55 cqqcaaacat aqttttccta tttcaggcag aqtqcggtat attccaggaa acactgtttc1980 ctactcactt agettacttc tttgttgaat geetcactaa tggcaagttt caagatgttt2040 tqqqtqacaa tqcacacatg ctgggcaaaa qggtgatggc cagtggctqg cagctgggcc2100

```
agcagaagct aggacatctg tgagttgtca ttctcatcta tccatgtcca ctggcctgcc2160 agcatccgcc agtgccttgc cagtgtgcac ggtcccacac tgtggcccct gagtccccta2220 atgtacacgc tgcagccaga atgcagatgg agctggcttg gctgttccct ggatgggcaa2280 taaagaaagt gctgcatccc aaaaaaaaaa aaaaagtaaa aaaaaagg g 2331
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 5:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1925 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

20

5

10

15

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

25 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:5

```
30
     aataaaaaaa attgtattta cttagaagca ttcagaatgt caacaaaaca gccgcaattt 60
     tttttttgca attacagagt ggtattcagt taacagaaca acaattatct tcgtataagc 120
     tgcatcagag acaactgaag atgaaaaaaa taaaacccaa aaagaaaaac aaaagaaaaa 180
     aaaaaaaaaa acaaaaaaca aaactaccat ccccatatat aactaatttg tgctgtgcac 240
     caacaagaac ctgctttaaa tttccatgcc aatttacaac ccccatactg taccaggcaa 300
35
     ggttagtggc tattgaaaat accaccagga cagggctatc taaagacaca ttcggtagtg 360
     tqttaactat acaaaaaaag acactgtaca qtttaaaaac aaatcttaca cagccttaca 420
     tttcaatttt tttctttaaa aggagtgagt tgtgtacagg ggggttaaat gctttataga 480
     caagaaaaaa aaaactgcgc tagaaccaac ttattcatca tcatcatctt cttcttcatc 540
     ttcatcttct tcatcttcct cctcctcctc atcctcttca tcttcctcat cttcctcctc 600
40
     ttccttcttt ttcttgcttt tttcagcctt gacaactccc ttttttgctg catcaggctt 660
     teetttaget egatatgeag caatateett ttegtatttt teetteaett egeageette 720
     ttttcataag gctgcttgtc atctgcagca gtgttattcc acatctctcc cagtttcttc 780
     gcaacatcac caatggacag gccaggatgt tctcctttga tttttgggcg atactcagag 840
     cagaagagga agaaggccga aggaggcctc ttgggtgcat tgggatcctt gaacttcttt 900
45
     tttgtctccc ctttgggagg gatataggtt ttcatttctc tttcataacg ggccttgtcc 960
     gcttttgcca tatcttcaaa ttttcctttc tctttagcag acatggtctt ccacctctct1020
     gagcacttct tagaaaactc tgagaagttg actgaagcat ctgggtgctt cttcttatgc1080
     tectecegae aagtttgeae aaaaaatgea tatgatgaea ttttgeetet eggettetta1140
     qqatctcctt tgcccatgtt tagttatttt tctaaaaaat aaaataaata tttgatgtta1200
50
     qcaataaaat tatgacatat aagaccttaa agtacttagt aagggaatga aaaccaaagt1260
     actggttatt taacacagta gcgacatcaa cctccgtaaa atcagacaag aatatggccg1320
     tcagggcgat ctcaaaaagt ctagacacaa agatataccc atacagtatt ccctatctat1440
     ccqcccgagt ctgctctgaa tgagtatcta actggtcact taaacgattt taaaatctaq1500
55
     aacaccattt taaaccaacc aaaccaaagg tcagaaaaca tgctgccaat tcgtggcttt1560
     qcactagata gggaataaac aagggcctaa gcgagtcgac tcttcctaat tatqqqacct1620
     taaaaaaaaa aatcaccgtg caccgaaagt ttcaaaaaac accctctttg cataaaactt1680
```

tgctccaaag agggagcagc agccagctcc ggtgctcgga acccggttgg gaggtgcggt1740 gccaccgcga ggcagcctcg tttcctatcg gtttggccct gagatgtatt tctgttctga1800 ctaaacacgt ccggtctgaa gtttctccga gtaaacaagg atgagggaca aaagccactc1860 ctgctcgtgg ctcggtggcc ccctcccca actcgggaag tattttttgg agccgtcaaa1920 gttgg

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 6:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1368 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung 15 hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN 20
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

25

5

10

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6

30 gtcggggagc gcggggccgg ggcccagggg accccgggcc acggagagcg ggaagaggat 60 ggattgcccg gccctccccc ccggatggaa gaaggaggaa gtgatccgaa aatctgggct 120 aagtgctggc aagagcgatg tctactactt cagtccaagt ggtaagaagt tcagaagcaa 180 gcctcagttg gcaaggtacc tgggaaatac tgttgatctc agcagttttg acttcagaac 240 35 tggaaagatg atgcctagta aattacagaa gaacaaacag agactgcgaa acgatcctct 300 caatcaaaat aagggtaaac cagacttgaa tacaacattg ccaattagac aaacagcatc 360 aattttcaaa caaccggtaa ccaaagtcac aaatcatcct agtaataaag tgaaatcaga 420 cccacaacga atgaatgaac agccacgtca gcttttctgg gagaagaggc tacaaggact 480 tagtgcatca gatgtaacag aacaaattat aaaaaccatg gaactaccca aaggtcttca 540 40 aggagttggt ccaggtagca atgatgagac ccttttatct gctgttgcca gtgctttqca 600 cacaagetet gegeeaatea cagggeaagt eteegetget gtggaaaaga accetgetgt 660 ttggcttaac acatctcaac ccctctgcaa agcttttatt gtcacagatg aagacatcag 720 gaaacaggaa gagcgagtac agcaagtacg caagaaattg gaagaagcac tgatggcaga 780 catcttgtcg cgagctgctg atacagaaga gatggatatt gaaatggaca gtggagatga 840 45 agcctaagaa tatgatcagg taactttcga ccgactttcc ccaagagaaa attcctagaa 900 attgaacaaa aatgtttcca ctggcttttg cctgtaagaa aaaaaatgta cccgaqcaca 960 tagagetttt taatageact aaccaatgee tttttagatg tatttttgat gtatatatet1020 attattcaaa aaatcatgtt tattttgagt cctaggactt aaaattagtc ttttgtaata1080 tcaagcagga ccctaagatg aagctgagct tttgatgcca ggtgcaatct actggaaatg1140 50 tagcacttac gtaaaacatt tgtttccccc acagttttaa taagaacaga tcaggaattc1200 taaataaatt tcccagttaa agattattgt gacttcactg tatataaaca tatttttata1260 ctttattgaa aggggacacc tgtacattct tccatcatca ctgtaaagac aaataaatga1320 ttatattcac aaaaaaaaa aaaacaccgg gggggggccc gggcccca 1368

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 7:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 424 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 5 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

20

35

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7
- gaatgeeett tgggggeeag gggeeeetgg gageeeegee accettteee acttggeegg 60
 ggtgeeegea geegeeacee etgeaegeat ggeaggetgg caceeeceea gageeeteec120
 25 cacageeage ageettteea cagteaetge cetteeegea gteeceagee tteeetaegg180
 ceteaecege acceceteag ageeeaggge tgeaaeceet cattateeae cacgeaeaga240
 tggtacaget ggggetgaae aaccacatgt ggaaceagag agggteeeag gegeeegagg300
 acaagaegea ggaggeagaa tgacegettg teettgeetg accagetggg gaacaaccet360
 ggacegagge ateggeeagg acceatagag caceeggtt tteeetgtge cettttggaa420
 attg
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 8:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1020 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 50 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

210

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:8
```

```
caagtaaatg cagcactagt gggtgggatt gaggctatgc cctggtgcat aaatagagac 60
     teagetgtge tggeacacte ageggetetg gacegeatee tageegeega eteacaeaag 120
5
     gcaggtgggt gaggaaatcc agagttgcca tggagaaaat tccagtgtca gcattcttgc 180
     tccttgtggc cctctcctac actctggcca gagataccac agtcaaacct ggagccaaaa 240
     aggacacaaa ggactetega eecaaaetge eecagaceet etecagaggt tggggtgace 300
     aactcatctg gactcagaca tatgaagaag ctctatataa atccaagaca agcaacaaac 360
     ccttgatgat tattcatcac ttggatgagt gcccacacag tcaagcttta aagaaagtgt 420
10
     ttgctgaaaa taaagaaatc cagaaattgg cagagcagtt tgtcctcctc aatctggttt 480
     atgaaacaac tgacaaacac ctttctcctg atggccagta tgtccccagg attatgtttg 540
     ttgacccatc tctgacagtt agagccgata tcactggaag atattcaaac cgtctctatg 600
     cttacgaacc tgcagataca gctctgttgc ttgacaacat gaagaaagct ctcaagttgc 660
     tqaaqactqa attgtaaaga aaaaaaatct ccaagccctt ctgtctgtca ggccttgaga 720
15
     cttgaaacca gaagaagtgt gagaagactg gctagtgtgg aagcatagtg aacacactga 780
     ttaggttatg gtttaatgtt acaacaacta ttttttaaga aaaacaagtt ttagaaattt 840
     ggtttcaagt gtacatgtgt gaaaacaata ttgtatacta ccatagtgag ccatgatttt 900
     aaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaattgcc cccaagggga cgggttacaa ttggqgqqcq1020
20
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 9:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 718 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

25

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9

```
tgaaaaagta aactacattt cctagcgtge ccgtgtettg ctteeggetg acgtgtettt 60
caggaagagg agetggtgag aagacagega aatggegeet ceggeeeceg geeeggeete120
cggeggetee ggggaggtag acgagetgtt cgacgtaaag aacgeettet acateggeag180
ctaccageag tgeataaacg aggegeaegg gtgaagetgt caageeeaga gagagacgtg240
gagagggaeg tetteetgta tagagegtae etggegeaga ggaagttegg tgtggteetg300
gatgagatea ageeeteete ggeeeetgag etecaggeeg tgegeatgtt tgetgaetae360
ctegeeeag agagteggag ggacageate gtggeegage tggaeegaga gatgageagg420
agegtggaeg tgaccaacae cacetteetg eteatggeeg eetecateta tetecaegae480
cagaaceegg atgeegeet gegtgegetg caceaggggg acageetgga ggaegee540
atgacagtge agateetget gaagetggae egeetggaee tegeeeggaa ggagetgaag600
sagaatgeagg acetggaega ggatgeeaee eteaeegg attggtaaaa ttgtteca 718
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 10:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1202 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

15

50

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 20 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10

```
25
     geaggacegt cattgacgee atgagegege tgetgegget getgegeaeg ggtgeeceag 60
     ccgctgcgtg cctgcggttg gggaccagtg cagggaccgg gtcgcgccgt gctatggccc 120
     tgtaccacac tgaggagcgc ggccagccct gctcgcagaa ttaccgcctc ttctttaaga 180
     atgtaactgg tcactacatt tccccctttc atgatattcc tctgaaggtg aactctaaag 240
     aggaaaatgg cattcctatg aagaaagcac gaaatgatga atatgagaat ctgtttaata 300
     tgattgtaga aatacctcgg tggacaaatg ctaaaatgga gattgccacc aaggagccaa 360
     tgaatcccat taaacaatat gtaaaggatg gaaagctacg ctatgtggcg aatatcttcc 420
     cttacaaggg ttatatatgg aattatggta ccctccctca gacttgggaa gatccccatg 480
     aaaaagataa gagcacgaac tgctttggag ataatgatcc tattgatgtt tgcgaaatag 540
     gctcaaagat tctttcttgt ggagaagtta ttcatgtgaa gatccttgqa attttggctc 600
35
     ttattgatga aggtgaaaca gattggaaat taattgctat caatgcgaat gatcctgaag 660
     cctcaaagtt tcatgatatt gatgatgtta agaagttcaa accgggttac ctggaagcta 720
     ctcttaattg gtttagatta tataaggtac cagatggaaa accagaaaac cagtttgctt 780
     ttaatggaga attcaaaaac aaggcttttg ctcttgaagt tattaaatcc actcatcaat 840
     gttggaaagc attgcttatg aagaagtgta atggaggagc tataaattgc acaaacqtqc 900
     agatatetga tagecettte egttgeacte aagaggaage aagateatta gttgaategg 960
40
     tatcatcttc accaaataaa gaaagtaatg aagaagagca agtgtggcac ttccttggca1020
     agtgattgaa acatetgaaa ttetgetgte aagatteeea tetetaagga eteeaagtge1080
     tagagacaag ggggtctatg agcatttact gacttcctgt taaaacttca ttttttcaaa1140
     45
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 11:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1610 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 55 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung

hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 5 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

10

15

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:11

ggageeggga etegegggeg gegggegggg gegtegetge geggetggee ggtgaggeeg 60 cggcatgggg cgagtgcagc tcttcgagat cagcctgagc cacggccgcg tcgtctacag 120 ccccggggag ccgttggctg ggaccgtgcg cgtgcgcctg ggggcaccgc tgccgttccg 180 agccatccgg gtgacctgca taggttcctg cggggtctcc aacaaggcta atgacacagc 240 20 gtgggtagtg gaggagggtt acttcaacag ttccctgtcg ctggcagaca aggggagcct 300 gcccgctgga gagcacagct tccccttcca gttcctgctt cctgccactg cacccacqtc 360 ctttgagggt cctttcggga agatcgtgca ccaggtgagg gccgccatcc acacgccacg 420 gttttccaag gatcacaagt gcagcctcgt gttctatatc ttgagcccct tgaacctgaa 480 cagcatecca gacattgage aacceaacgt ggcetetgee accaagaagt tetectacaa 540 25 gctggtgaag acgggcagcg tggtcctcac agccagcact gatctccgcg gctatgtggt 600 ggggcaggca ctgcagctgc atgccgacgt tgagaaccag tcaggcaagg acaccagccc 660 tgtggtggcc agtctgctgc agaaagtgtc ctataaggcc aagcgctgga tccacgacgt 720 acggaccatt gcggaggtgg agggtgcggg cgtcaaggcc tggcggcggg cgcagtggca 780 cgagcagate etggtgeetg cettgeecea gteggeeetg eegggetgea geeteateea 840 30 catcgactac tacttacagg tetetetgaa ggegeeggaa getaetgtga eeeteeeggt 900 cttcattggc aatattgctg tgaaccatgc cccagtgagc ccccggccag gcctqqqct 960 gcctcctggg gccccaccc tggtggtgcc ttccgcacca ccccaggagg aggctgaggc1020 tgaggctgcg gctggcggcc cccacttctt ggaccccgtc ttcctctcca ccaagagcca1080 ttegeagegg cagecectge tggccacett gagttetgtg cetggtgege eggagecetg1140 35 ccctcaggat ggcagccctg cctcacaccc gctgcaccct cccttgtgca tttcaacagg1200 tgccactgtc ccctactttg cagagggctc cggggggcca gtgcccacta ccagcacctt1260 gattetteet ecagagtaea gttettgggg etaecectat gaggeeceae egtettatga1320 gcagagetge ggeggegtgg aacccageet gacccetgag agetgaceee gtgetgeett1380 ctccaggcag gcctggcctc tgccctggga ctggggcgcc cagggcctcg tgccttctct1440 40 cttggcctag cctggcccac tcaggacctg cccagcctct gccagctcct ctgcatccgc1500 cctcttctcc ctggggctgg ggtgggggtg gcagggagct gggacctgga gagacaactc1560

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 12:

45

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2155 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 55 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

10

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:12

```
cacqcaaqqa tqaqqcgqgq tttcqccqtq qcqcqcatqc qtqcaqcaaa qaatqqaqa
     qtcqqaaccc gaacggaagc gggctcgcac cgacgaggtg cctgccggag gaagccgctc 120
     cgaggcggaa gatgaggacg acgaggacta cgtgccctat gtgccgttac ggcagcgccg 180
15
     gcagctactg ctccagaagc tgctgcagcg aagacgcaag ggagctgcgg aggaagagca 240
     gcaggacagc ggtagtgaac cccggggaga tgaggacgac atcccgctag gccctcagtc 300
     caacgtcagc ctcctggatc agcaccagca ccttaaagag aaggctgaag cgcgcaaaga 360
     qtctqccaag gagaagcagc tgaaggaaga agagaagatc ctggagagtg ttqccqaqqq 420
     ccgagcattg atgtcagtga aggagatggc taagggcatt acgtatgatg accccatcaa 480
20
     aaccagctgg actccaccc gttatgttct gagcatgtct gaagagcgac atgagcgcgt 540
     gcggaagaaa taccacatcc tggtggaggg agacggtatc ccaccaccca tcaagagctt 600
     caaggaaatg aagtttcctg cagccatcct gagaggcctg aagaagaaag gcattcacca 660
     cccaacaccc attcagatcc agggcatccc caccattcta tctggccgtg acatgatagg 720
     categettte aegggtteag geaagacaet ggtgtteaeg ttgeeegtea teatgttetg 780
25
     cctggaacaa gagaagaggt tacccttctc aaagcgcgag gggccctatg gactcatcat 840
     ctgcccctcg cgggagctgg cccggcagac ccatggcatc ctggagtact actgccqcct 900
     getgeaggag gacageteac cacteetgeg etgegeeete tgeattgggg geatgteegt 960
     gaaagagcag atggagacca tccgacacgg tgtacacatg atggtggcca ccccggggcg1020
     cctcatggat ttgctgcaga agaagatggt cagcctagac atctgtcgct acctggccct1080
30
     ggacgagget gaccgcatga tegacatggg ettegagggt gacatecgta ceatettete1140
     ctacttcaag ggccagcgac agaccctgct cttcagtgcc accatgccga agaagattca1200
     gaactttgct aagagtgccc ttgtaaagcc tgtgaccatc aatgtggggc gcgctggggc1260
     tgccagcctg gatgtcatcc aggaggtaga atatgtgaag gaggaggcca agatggtgta1320
     cctgctcgag tgcctgcaga agacaccccc gcctgtactc atctttgcag agaagaaggc1380
     agacgtggac gccatccacg agtacctgct gctcaagggg gttgaggccg tagccatcca1440
35
     tgggggcaaa gaccaggagg aacggactaa ggccatcgag gcattccggg agggcaagaa1500
     ggatgteeta gtagecacag acgttgeete caagggeetg gaetteeetg ccatecagea1560
     cgtcatcaat tatgacatgc cagaggagat tgagaactat gtacaccgga ttggccgcac1620
     cgggcgctcg ggaaacacag gcatcgccac taccttcatc aacaaagcgt gtgatgagtc1680
40
     agtgctgatg gacctcaaag cgctgctgct agaagccaag cagaaggtgc cgcccgtgct1740
     gcaggtgctg cattgcgggg atgagtccat gctggacatt ggaggagagc gcggctgtgc1800
     cttctgcggg ggcctgggtc atcggatcac tgactgccc aaactcgagg ctatgcagac1860
     caagcaggic agcaacateg gicgcaagga ctacciggee cacageteca iggacticiq1920
     agcogacagt cttcccttct ctccaagagg cctcagtccc caagactgcc accagtctac1980
     acatacagca gccccctgga cagaatcagc atttcagctc agctggcctg gaatgggcca2040
45
     ggctggtcct ggctgcctgt tccctgtgct cttcagaatt actgtttttg tttcctttta2100
     ccccagctgc cattaaagcc caaacctcta gcccaaaaaa aaaaaaaaa aaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 13:

50

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1743 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte parti Ile cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13

```
15
    cctgggcggg ccctgcgtca ggttgcagtt tcacttttag ctctqqqcac ctccaqctcc 60
     tgctcgccgg acggctccca gggagagcag acgcgccaga cgcqccaccc tcgqqqcqcc 120
     gacggtcacg gagcatgggg tcggcctttg agcgggtagt ccggagagtg gtccaggagc 180
     tggaccatgg tggggagttc atccctgtga ccagcctgca gagctccact ggcttccagc 240
     cctactgcct ggtggttagg aagccctcaa gctcatggtt ctggaaaccc cgttataagt 300
20
     gtgtcaacct gtctatcaag gacatcctgg agccggatgc cgcggaacca gacgtgcagc 360
     gtggcaggag cttccacttc tacgatgcca tggatgggca gatacagggc agcgtggagc 420
     tggcagcccc aggacaggca aagatcgcag gcggggccgc ggtgtctgac agctccagca 480
     cctcaatgaa tgtgtactcg ctgagtgtgg accctaacac ctggcagact ctgctccatg 540
     agaggcacct gcggcagcca gaacacaaag tcctgcagca gctgcgcagc gcggggacaa 600
25
     cgtgtacgtg gtgactgagg tgctgcagac acagaaggag gtggaagtca cgcgcaccca 660
     caagegggag ggetegggee ggtttteeet geeeggagee aegtgettge agggtgaggg 720
     ccagggccat ctgagccaga agaagacggt caccatcccc tcaggcagca ccctcgcatt 780
     ccgggtggcc cagctggtta ttgactctga cttggacgtc cttctcttcc cggataagaa 840
     gcagaggacc ttccagccac ccgcgacagg ccacaagcgt tccacgagcg aaggcgcctg 900
30
     gecacagetg ceetetggee tetecatgat gaggtgeete cacaacttee tgacagatgg 960
     ggtccctgcg gagggggcgt tcactgaaga cttccagggc ctacgggcag aggtggagac1020
     catctccaag gaactggagc ttttggacag agagctgtgc cagctgctgc tggagggcct1080
     ggaggggtg ctgcgggacc agctggccct gcgagccttg gaggaggcgc tggagcaggg1140
     ccagagcett gggccggtgg agcccctgga cggtccagca ggtgctgtcc tggagtgcct1200
35
     ggtgttgtcc tccggaatgc tggtgccgga actcgctatc cctgttgtct acctgctggg1260
     ggcactgacc atgctgagtg aaacgcagca caagctgctg gcggaggcgc tggagtcgca1320
     gaccetgttg gggccgctcg agetggtggg cageetettg gagcagagtg eccegtggcal380
     ggagcgcaga ccatgtccct gcccccggg ctcctgggga acagctgggg cgaaggagcal440
     ccggcctggg tcttgctgga cgagtgtggc ctagagctgg gggaggacac tccccacgtg1500
40
     tgctgggagc cgcaggccca gggccgcatg tgtgcactct acgcctccct ggcactgcta1560
     tcaggactga gccaggagcc ccactagcct gtgcccgggc atggcctggc agctctccag1620
     cagggcagag tgtttgccca ccagctgcta gccctaggaa ggccaggagc ccagtagcca1680
     tgtggccagt ctaccatggg gcccaggagt tggggaaaca caataaaggt ggcatacgaa1740
     gga
```

45

50

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 14:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 970 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

```
(iii) ANTI-SENSE: NEIN
```

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:14

```
eggetegagt gggtttttag tttgtteett etttttgaag teeetteatt teaateettg 60
     actetetete ecettecett geceagetet gttgaatget getgtgegeg tgtgagggee120
15
     gctctgcaca cagggccctt gggttgtgtg aactgaaatt ctccctgtat ttgtgagact180
     cgcaggagtc cccatctgta gcacaggcaa tgccagtgcc atgctgcagc ctcagaaacc240
     aggeetetea etecageage aggeagaace gtgtetgtgg tegggtgetg tecaeagete300
     tgtctgcctt gttcttgggc ttgagctgga tagaggtggg gtctcttcac cttccctgaa360
     ttcagaacag accetgtgee tggeeceagt gtgeecagge aattceecag geecteattg420
20
     ggagcccttg gtgttctgag cagcagggcc caggcagcac atgagcagtg cccaggggct480
     ccctgcgtga ggacggcaag gtgcgatgta tgtctaactt attgatggca ggcagcccc540
     tgtgccccct aagcctggcc ctggttattg ctgagctctg tgctcagtgc tgcgqcctgq600
     ccgtggctcg tctgttcctt tggggggccc gggcgggttg tgggaatcag tcttcacaga660
     cagacgtgag ccaggcggag gactcgttcc ttgcagaggt cagtcctcac ctgcaggtgt720
25
     cggggtgggg gggggcaagg aggggcaggc acacaccatg tctgacctga acccgattct780
     ggggagcatc ttcccgctcc ggccccacga cctccacagg gttacattgt aatatatatg840
     ccccagctaa cctgtctgat ggtggcatct tcctgcagac atttcaaaca tgtaactttt900
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 15:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 2003 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

45

40

30

35

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

50 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:15

```
taccacccc acccaacctg ttcgaggggc cctgcatggc acgggatgag tccctgccct 120
     gtgcagctgc ctggcagtgg ctgggacaag gatcttgcag ccagcacaqa ggcctcttca 180
     aaggeetete eetettggea eteeaggeaa ggeaggtgee egetteeeea acaceteeag 240
     gcagtgaccc tagggcatgc cccagcaggt ctccgagcag ccactgggac ccgtctcagc 300
5
     acatectgge etttgaaagt etgatateet gagaggaggg eaggttttag ggeegeagtt 360
     ccagccagcg tccccagcct ggcttccctg ccatggactc agtagctcgt ggggcttctt 420
     accacccacc agccccgctg gggtgcggcc tggctgtggg caaaggagga cttgcctgga 480
     gatttgagag aagatteett etaceaggge tgetgagggg eeaggeetge ateagggget 540
     aggetetgge tgggeeegga ggetgagaet aaggettteg accetggtge etceatgtgg 600
10
     atgctgcctc agacaaaggc agtgagcctt ccctgccaaa gtgcccatcc catgggctcg 660
     gcctcactgg tcactgttag cccatgaaca cgtgtgggcc tcggtcacgt ggctttgagg 720
     gcagtctgac caggctagac cacacgtgcc gtgacagggg gtgccattcc cctcgcaggc 780
     tctaatgtgc ccacatgtag cctggcagtc caaagaccaa gaatcaactt gcaaatctgc 840
     cattaaactg ctgtgcgact tcaggcatat cactgccttc tctgggcttc agtgtccttt 900
15
     tcatacctag aagtctgcgg tctgaggctc tttgggttca gacacactgt tctaggcttc 960
     tgtaggggac cttgtgatet geegtgeeee teeteeetgt tettttetgt ceteeecace1020
     ccaccctcag aagctgcttg ctctgcccc aggacaggag cttgacggat gaagtgcagc1080
     caqccaccca ggtgccattt ccagtctgac ttccagaaat gtgcaccatg tcctagagca1140
     cagacccatt ggctggagcc tcctgggagg gttcaaacca tcagctctat gagaaatgcc1200
20
     cagaaaggct ttgccgactc catccgtctg tggaggctgc ctgcctccqg ggtgqqatqq1260
     gtggtttctc ctccaattca gacccaagag gtagcccccg agggcatgta cctggtggga1320
     ageageteag gtaccettgg gggttgeagg gccettacge aggtatttet etetetee1380
     tetetggggt gegtgtgtgc gtgcgcgtgt gegtgcctat gettttetet gtgggcacat1440
     caggatgece ctcggagage atgtgcacgt gtccccacct gagcgagcgt gtgtgtgtgc1500
25
     teetetgegt eccaggittg gacgietagg gittggtgtg cetgiettet gecetecetg1560
     agcccacagg gtcagtcaat gtatcttcta cgtgcctctc cctctgcctt ctctcacagt1620
     gcccccggct ccagagctca ggggtagggg ttctcctgag ggtgcagggg atccttctca1680
     tetectggae ecteeaggge actetggtee etatteecea getectagge agetgagecg1740
     ggtcccttag gggaggtgac caggagcttt ggtgcaggga gctcttggtg gggcaaaggg1800
30
     ctggacccct gccaggtctg tggacatggt tatatgcccg ggagaggggg gtgcagggcc1860
     ccagggatgg cccccaatcc cacctctgtt tattctgtaa actgcaacct ataaataacc1920
     tttagcattc ctattgtaac aaaattaatt tttatgaaat aaattatatt tcctagtcta1980
     ataaaaaaaa aaaaaaaaaa aaa
```

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 16:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2279 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 50 (vi) HERKUNFT:

40

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:16

```
gattqaatta agcccttggg tttgccccac tgcagcttca agcggaaagg aaggaaccag 60
     ttggaccagt ggtcacagac ccaagcaaaa ggcgaccgca atcagcagct gggtctcacc 120
     cettteetet gaaccagtga eccaaacett teaccetega ttgggeaace ttggeetggg 180
5
     gcatgtttat caccactgaa gtgacttgca gctatcaaag accagttaga gggtgtgcag 240
     caagcacttt ctcaggctgc ccccatccca gaagaggaca cagacactga agaaggtgat 300
     gactttgaac tacttgacca gtcagagctg gatcaaattg agagtgaatt gggacttaca 360
     caagaccagg aagcagaagc acagcaaaat aagaagtctt caggtttcct ttcaaatctg 420
     ctgggaggcc attaatctag gaatcagctt gcaacagagc acaaaaaaaca ccaaaaaaat 480
10
     ttcaaacaaa aaaaaaaaaa aaaaaaggaa aagaaaaaaa ttgaactgta agctttaatg 540
     attactttag atttgtttta ttttccctcc tgcagtgaat taattggata tatatcagct 600
     gacactgata gattgatatt tctgatcgtt atttttgtgt aataagcatg gaaatgaact 660
     ttatacacac cactgtgttg tcagagataa atattagggg ttgtttttaa agcaaaaaga 720
     aaaaaacaaa aaccaaacta ttaaaatcct cctataaata ttcttttct ttacagtttt 780
15
     tcaaqcatgc aaaacagttt attgtaactt actgaaaaat attaacaatt aattgtgaat 840
     acatgctgtt accagcttcc ttattcctaa tacctggaaa atttttttt caacggatag 900
     attttgatgt aaaaaagacc gaaattatca aggtatctta gttgaaggac ttgggaaata 960
     ctatcaaaat taatttctta ggaaaaaatt taaaagtata tttaagtact ctggatagac1020
     tgaaacgttt ccatgttatt tctgcagttg tagacttagg cttatttgta aagaagcatg1080
20
     ctccattgac tgccatctct agtcttgcag tgggtggtat taacccatag aaagcaagca1140
     gttgtgtatc acatagacaa tggttatgat gtaaacagat tcagttgttt tgttgttcat1200
     tegteatatg tttgtgatag ggatgttggg ageacagete tattetgeet geteagaett1260
     aagttagacc cttatctttt atattatgtc atgaaaaaag tctcctaaaa ttgtgaaact1320
     agttcttgat gagtgatgtg atcatcagca ataaagatat aataactctg ttttcttagc1380
25
     ctgtatagag gagaggaact tgcttggctt taaaatatat ttatttgcca tttaagtata1440
     aatatgaaat ctgtttctta ttgggaagat agaatatata tattttcctt taaacttttt1500
     aaggtcactt ttaaataacc aaatttgatt tatggttttt aacaaaggac taaagagctg1560
     aaaccaacct agttttgttt ttgtgatata aactttaagt gtcgagggac catgccagca1620
     actaccaaaa atctcttaaa tcttcaggta cagctggcat tttggcagat gcatagagac1680
30
     atctgagacc ctcagaaagg aaggataatc caagaatata ggaaatctgt gttctcttcc1740
     tttcatttta tcccttatat ttctaaagac taattataag taatctgaca ttttaatgta1800
     gctactctta tttattttt ctttctgagg tattaaaata tctggactga gttttgccaa1860
     atgttaaagg gagaagagtt actgaagact ttgaacactt gctttttgtg attgcttatq1920
     tcattagtgc ctcatgactg tgtttgatgt cctttattga tacaaagtga gcctgtgcct1980
     tcattatctt gcccatttta atacaaatgg aaacctggtg tttgaaaatc tctgaactgt2040
35
     gtgggttttg gaggaatata cctgaatttt attcaataac agtttctgga caggaagaaa2100
     aatacagtta catatttata aaatagtcgt tatcagtatt tttttatgtg tatgtttctt2160
     tctttaaaac aatattcttg gatataaagt agaaaagttt aaaggtcatt tccatttctt2220
     cactaaggag aaaaaaagtt aaataatcca agtaattaaa gatataagtc actagatga 2279
40
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 17:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 761 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

45

50

55

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

218

```
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library
```

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:17

```
aaatcttagg gtaagccagc tgccttggaa gcccaccagg gctccagact gcagggaaqa 60
     agccgggagc aggcagccat acctccactc ttgtcctcaa ggactcagct gtgtggcctt120
     ggatttcttt ttgcgggact tgcgccctgc aggacactgg tgttggagtt ggagggtcct180
10
     atcctgccca ggggtgactc ccagggttgc agggggatag ggtggagaag ggtgctgtag240
     cccttgcagg cgtgaagtcc tttctgctct cttagcctat tacattagga gtagcttacc300
     tttgggtgcc aacggtccag gatcccccta aaatgggatg gggataattc aggaatcagc360
     ctgggttggc acaggggcgg tattccttgg agaggcagga ctcacacaca cccatccaga420
     tcagtgtagc ttctccctta ggaagcctct aggacatccc ccatgttaga gtccacatca480
     qcaaagctgc tetgccettg gctactttca cttgggctac ctgccttggg ctacttccac540
15
     tagctgcaac cctgggacgc atgggagggg aggggtgtga ccctcaggaa cagtgtggtc600
     cttggagggt ctagacagac cctgagcatc accaccccag ttattgtgac cccacgtttc660
     cacccatcag cctcctgggg tctctgcctg tgtgaacagt agggcccaac ctggaaccag720
     atggtacggc catgccggtc ctgcaqggag ctcatgcctq q
20
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 18:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1403 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

25

30

5

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

```
45 ggtggctttg cctgggtgct gggcctgcgt tctctggctg cttgctgcct gtgtgcgttc 60 cttggtggct ttggcttctg cactccttgg tcgtcaccgc tcaggtcctc cattcacacg 120 aggtcctcct cgctctggcc gctcttgctg ctcctgtctg aagaaatcag actgatttcc 180 tcttaagact cctagggatg tggtgaagag ctgggactca agtgcagtcc acggtgtgaa 240 acatgaggga ggtgaggtgt ccgtcactt cccccataaa ggtgtgcatt tcagttaggc 300 tgccccgcca cagagcaggc ttcatctgct ctgccatcca gccccatctg gatgtgaggt 360 ggggtggaga catcatgggg tgattgcaga aagggggagt ggcggcccac gcagcttctg 420 ctgaggagct gaccgctctg agctgttctg tttcgtattg ctgctctgtg tctgcatgta 480 ttgtgaccgt gacttacgtg tctgtcacc gcaggcagcc ctacaaatcc tggtgacctg 600 cttccctag aacagagcct gtcccagat gtcccagtag cgatgagtaa cagaggtggc 660 tgtggacttc ctctacttct ccttgctga tcagggcct cctgctgccc gctgggcagg 720
```

219

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
tctggccttg ctctcttggc agggcccag cccctctgac cactctgcag ctcaccatgc 780
agctgatgcc aaagttgtgg tgtccagtgt gcagcagccc tgggagccac tgccaccttc 840
agaggggttc cttgctgaga cccacattgc ttcacctggc cccaccatgg ctgcttgcct 900
ggcccaacct agcgttctgt gccatgctag agcttgagct gttgctcttc ttcaggggag 960
gaaatagggt ggagagcggg aagggtcttg ctcctaagtg ttgctgctt ggcttttttg1020
ccttctccaa agacgcactg ccaggtccca agcttcagac tgctgtgctt agtaagcaag1080
tgagaagcct ggggtttgga gccacctac tctctggcag catcagcatc ctactcctgg1140
caacatcagg ccaacgtcca cccaacgcct acattgccag atgttggcag aagggctaat1200
attgaccgtc ttgactggct ggagccttca aagccactgg gatgtcctcc aggcacctgg1260
gtcccatgac cagctccccg tctccatagg ggtaggcatt tcactggttt atgaagctcg1320
agtttcatta aatatgttaa gaatcaaaac tgtctttgtt caggctgcta taacaaaaat1380
ataatagcct gggtggctta aac
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 19:

15

20

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1702 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

35

30

```
gggccgcacc ggagtgtcgg tggtgatggg catcccgagc gtgcggcgcg aggtgcactc 60
     gtacctgact gacactctgc actcgctcat ctccgagctg agcccgcagg agaaggaagga 120
40
     ctcggtcatc gtggtgctga tcgccgagac tgactcacag tacacttcgg cagtgacaga 180
     gaacatcaag geettgttee ceaeggagat eeattetggg eteetggagg teateteace 240
     etececeae ttetaceetg actteteeeg ceteegagag teetttgggg acceeaagga 300
     gagagtcagg tggaggacca aacagaacct cgattactgc ttcctcatga tgtacgcgca 360
     gtccaaaggc atctactacg tgcagctgga ggatgacatc gtggccaagc ccaactacct 420
45
     gagcaccatg aagaactttg cactgcagca gccttcagag gactggatga tcctggagtt 480
     ctcccagctg ggcttcattg gtaagatgtt caagtcgctg gacctgagcc tgattgtaga 540
     gttcattctc atgttctacc gggacaagcc catcgactgg ctcctggacc atattctgtg 600
     ggtgaaagtc tgcaaccccg agaaggatgc gaagactgtg accggcagaa agccaacctg 660
     cggatccgct tcaaaccgtc cctcttccag cacgtgggca ctcactcctc gctggctggc 720
50
     aagatccaga aactgaagga caaagacttt ggaaagcagg cgctgcggaa ggagcatgtg 780
     aacccgccag cagaggtgag cacgagcctg aagacatacc agcacttcac cctggagaaa 840
     gectaectge gegaggaett ettetgggee tteaeceetg eegeggggga etteateege 900
     ttccgcttct tccaacctct aagactggag cggttcttct tccgcagtgg gaacatcgag 960
     cacceggagg acaagetett caacaegtet gtggaggtge tgeeettega caacceteag1020
     tcagacaagg aggccctgca ggagggccgc accgccaccc tccggtaccc tcggagcccc1080
55
      gacggctacc tccagatcgg ctccttctac aagggagtgg cagagggaga ggtggacccall40
      gccttcggcc ctctggaagc actgcgcctc tcgatccaga cggactcccc tgtgtgggtg1200
```

```
attctgagcg agatcttcct gaaaaaggcc gactaagctg cgggcttctg agggtaccct1260 gtggccagcc ctgaagccca catttctggg ggtgtcgtca ctgccgtccc cggagggcca1320 gatacggccc cgccaaagg gttctgcctg gcgtcgggct tgggccggcc tggggtccgc1380 cgctggcccg gaggccctag gagctggtgc tgcccccgcc cgccgggccg cggaggaggc1440 aggcggccc cacactgtgc ctgaggcccg gaaccgttcg cacaccgcct gccccagtca1500 ggccgtttta gaagagcttt tacttgggcg cccgccgtct ctggcgcgaa cactggaatg1560 catatactac tttatgtgct gtgttttta ttcttggata catttgattt tttcacgtaa1620 gtccacatat acttctataa gagcgtgact tgtaataaag ggttaatgaa gaaaaaaaa1680 aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aa
```

10

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 20:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 802 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

25

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20

```
35
     tttttttttt tttttttca ttttcaaaag ggcttttatt aaattctccc cacacgatgg 60
     ctcctgcaat ctgccacagc tctggggcgt gtcctgtagg gaaaggccct gttttccctg120
     aggegggget gggettgtee atgggteege ggaetggeeg tgettggege eetggegtgt180
     gtctagctgc ttcttgccgg gcacagagct gcggggtctg ggggcaccgg gagctaagag240
     caggetetgg tgeaggggtg gaggeetgte tettaacega caecetgagg tgeteetgag300
40
     atgctgggtc caccetgagt ggcacgggga gcagetgtgg ceggtgetee tteetaggee360
     agteetgggg aaactaaget egggeeette tttgeaaaga eegaggatgg ggtgggtgtg420
     ggggactcat ggggaatggc ctgaggagct acgtgtgaag agggcgccgg tttgttggct480
     gcagcggcct ggagcgcctc tctcctgagc ctcagtttcc ctttccgtct aatgaagaac540
     atgccgtctc ggtgtctcag ggctattagg acttgccctc aggaagtggc cttggacgag600
     cgtcatgtta ttttcacaac tgtcctgcga cgttggcctg ggcacgtcat ggaatggccc660
     atgtccctct gctgcgtgga cgtcgcggtc gggagtgcgc agccagaggc ggggccagac720
     gtgcgcctgg gggtgagggg aggcgccccg ggagggcctc acaggaagtt gggctcccgc780
     accaccagge agggegget ce
```

- 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 21:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1647 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- 55 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

50

10

```
accecttete ttttetttte cetttttett tttetttttt gggtaaggtt gacaceceat 60
     ttattggaga agaccccagc acccgcccc tgaggtctta agggctttgg tgtatccttg 120
20
     gtcacgagcg ctgggccagg aagcagagtt cctgagagcc aagtctagtg gttgagagag 180
     gaccetgget gggcetgggg ageaggaage catetgteea getgggeage ecceatgggt 240
     ccctggtgca gccccggcca tgtgtccagc gccccatact ccatgagggg ggtctgcacc 300
     ccatcacacg ctggttctgc aggtctgcac ccctgtgagg ctgcccctgg ggggcatggg 360
     ttctgttggg ctcttgctcc cagcatggat gacccagcga tagcagtcag tgatgcgctt 420
     gttgggtgca tgggggccac agcgggtgca gtacacgatg cccagtgcaa gcaggaccac 480
25
     caaaaagaca cacgttggca ccaggagtgc caccagcagc caccggtcat ccctctggct 540
     gtgctcggca agaccagcct cccccagggc tgttggggct gctgtgggag ctggtgaggg 600
     cagecacagg gecaacttgg gactggggee atetteeett gggatttggg gggetttgga 660
     atggggatgt gtagggctga tgggtgaggt ctggttagtg gggctctgag agggcaggag 720
30
     ggtggggagg gctgcgggct gggtggcagc aggcacagag atttgatggg caggagacac 780
     aggggacctg gaggtggtgg tcagagaggg ctgggcagtt gggataatgg gaagctgggt 840
     ggcctgggtt ctgaggacaa gggcatctgg ggcttgaggg ggtcgctggg caccgagggt 900
     ggtgaccaga ggggcatggt taggtgggat tccaggcaaa tgagtggtgg tctgggtgcc 960
     agcgaccegg gtgtctggaa acatggggga ctggtgggca gggaagagct ccggatattt1020
35
     ggttgagatc atagggggct ggtgggcagg aggctgtgct gaatgagaga cagagagaat1080
     accgggttgg taggcagaag gcagatctgg atagttggct gcgatcacgg ggatctggtg1140
     gtcacgggac aaagctgggt gtgtggcagg gatcacagga ggctggtggg cagaaggcag1200
     tgtgggatgc gtggcagaga ccaccacagg ccgggtgacg gagagcactg aggagtggta1260
     ggggaccetg ggggcactga gegggggtgg ceaggtggge teegggtagg gtatetgtgg1320
40
     ctctctgtcc tctgggaagc tcggtctata ggccagggca aagtcaggcg gctgcgtagg1380
     ctccatccac aggatcccag gcatctccgt ccagccaccg ttgaagcctt ccaggcctcg1440
     tetteatett eeteateete eeegteatee ageaacteat eteegaggte etgggaacee1500
     tgggcaccca tggcccctgc agggctgcag ctgatgccat cagcctccag ctcatgtccc1560
     tegetacaat aacaetegaa gecaceaaeg tagttgacae acatetgetg geacaeaeeg1620
45
     gcaatctggc actcatctgt gtccaca
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 22:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1170 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 55 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

```
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
```

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

10

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22

```
15
     cctcgctggc agaagagata gaatcagggc tgccccaca gagtqqgacc caagqqqcta 60
     attggaggca cgaggggacc cctccccagg gccttttcct cctctgcgtc ttccatctac 120
     tgaaatggga gaggggtgg ggagcttctg ttctggtgaa gggacccggg caggccccca 180
     gcaccccatg ctgacttgga gaaccccaga tctctggggc ccagccaggc agggtgtggg 240
     ggcagetgtg ccaatctacc tcacaggccc accccctgcc gggcatgccg tgggatcatg 300
20
     ggcagggaag gctctggggg tcggagacac cgctgcttag cacccccagc cagaacaccc 360
     tgagggtctc ggggctctgg agagagtggg gcgggaggaa gaattggcac cttcctaggg 420
     aaggagacga gcgcttcgcc ttgattctcc gagaagcctc cgagaagtgc tttaagtgtg 480
     tttgcatgcg ccaggcggtg ggcagcgggg gcctgtccag ccctctcccg ccatccttcc 540
     ccaagtgacg tecactgeet tgtcaccage gacetgeetg teatgeecae eccetgagga 600
25
     ageatgggga ccctaacacc ctggtgccct gcaccagaca ggccgtggtc aggcccaggc 660
     caccggccgg gttctgccac agcttcccac gtgcttgctg acatgcgtgt gcctgtgtgt 720
     ggtgtctgtt gctgtgtcgt gaaactgtga ccatcactca gtccaaacaa gtgagtggcc 780
     ctcgaggcca cagttatgca actttcagtg tgtgtcataa cgacgtcact gctttttaaa 840
     ctcqataact ctttattta gtaaaatgcc caggagtcct ggaagctacg cggacttgca 900
     gaggttttat tttttggcct tagaatctgc agaaattagg aggcaccgag cccagcgcag 960
30
     cagcctcgga cccggattgc gtttgcctta gcggatatgt ttatacagat gaatataaaa1020
     tgttttttc tttgggcttt ttgcttcttt tttccccccc ttctcacctt cccttctccc1080
     cgaccccacc ccccaaaaaa gctacttctt cattccgtgg tacgattatt ttttttaact1140
     aaaggaagat aaaattctat attcttaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 23:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1259 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

50

55

35

40

45

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:23

```
5
     ggagtatcca gataggcgac acgccggcgg gcggctgagg cgggaatggc tgctgtactg 60
     cagcgcgtcg agcggctgtc caatcgagtc gtgcgtgtgt tgggctgtaa cccgggtccc 120
     atgaccetee aaggeaceaa cacetaceta gtggggaceg geeceaggag aateeteatt 180
     gacactggag aaccagcaat tccagaatac atcagctgtt taaagcaggc tctaactgaa 240
     tttaacacag caatccagga aattgtagtg actcactggc accgagatca ttctggaggc 300
10
     ataggagata tttgtaaaag catcaataat gacactacct attgcattaa aaaactccca 360
     cggaatcctc agagagaaga aattatagga aatggagagc aacaatatgt ttatctgaaa 420
     gatggagatg tgattaagac tgagggagcc actctaagag ttctatatac ccctggccac 480
     actgatgatc acatggctct actcttagaa gaggaaaatg ctatctttc tggagattgc 540
     atcctaqqqq aaggaacaac ggtatttgaa gacctctatg attatatgaa ctctttaaaa 600
15
     gagttattga aaatcaaagc tgatattata tatccaggac atggcccagt aattcataat 660
     gctgaagcta aaattcaaca atacatttct cacagaaata ttcgagagca qcaaattctt 720
     acattatttc gtgagaactt tgagaaatca tttacagtaa tggagcttgt aaaaattatt 780
     tacaagaata ctcctgagaa tttacatgaa atggctaaac ataatctctt acttcatttg 840
     aaaaaactag aaaaagaagg aaaaatattt agcaacacag atcctgacaa gaaatggaaa 900
     gctcatcttt agtttcagat taaagaaagc tttgttttat tttgctttga gagaatggta 960
20
     tgttttctta actataggtt attttataga gaatataaaa gtataaaaca ttaaaaataa1020
     ccctaqatat actttaaaat aatgttatat ttatgctaaa atatgtaaat tacactatac1080
     aaccatatga taggttattt ctctaacctt gtcttctaac gttttaccaa aaattcataal140
     tctaatagtt tatcagtttt caatagatta aataaaatga ttactttaaa aataataaaa1200
     tttatctaat ttaaagttga aaaaattttt ggccgttagt tatctattac tagtgatca 1259
25
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 24:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1021 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 40 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

30

45

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

```
gcgttcctcc tccggccctc ggtcaccgcc agcacgcgcc tgcttcccgt ctgcgcgagt 60 ccacgcagct ccccaggccc ttcaccagca cagcagcagc aggcatggca gcaagcgtgg 120 agcaggcga gggcaccatc caggtgcagg gccaggccct cttctccga gaggccctgc 180 ccggcagtgg gcaggctcgc ttctctgtac tgctgctgca tggtattcgc ttctcctcg 240 ccattgacct gccaggtctg acactgcaca ggctggcca ggctggctac cgggctgtgg 300 ccattgacct gccaggtctg gggcactcca aggaagcagc agccctgcc cctattgggg 360 agctggcccc tggcagctc tggcggctg tggtggatgc cttggagctg ggcccccgg 420
```

```
ttgtgatcag tccatcactg agtggcatgt actccctgcc cttcctcacg gcccctggct 480
     cccagctccc gggctttgtg ccagtggccc ccatctgcac tgacaaaatc aatgctgcca 540
     actatgccag tgtgaagact ccagctctga ttgtatatgg agaccaggac cccatgggtc 600
     agaccagett tgageacetg aageagetge ceaaceaceg ggtgetgate atgaaqqqqq 660
5
     cggggcaccc ctgttacctg gacaaaccag aggagtggca tacagggctg ctggacttcc 720
     tgcaggggct ccagtgaagc ccagcactgc tgcagggggt gggctgcctg cctgctctga 780
     getetetett geacgetete tettetetee eaggetetgg eteatgeaca tgeaacaggt 840
     gegtetgtet atatgtetgg gttettgtet tttgtggtet gtttgtettt tetacetett 900
     tctcttgcag tgatagactg agggggtaaa atcaagagga aaaaactctc aggaatcaag 960
10
     gaacataatc ctgtggaggg taaaccatta catgaggctt ctcccgggtc gttcaagttt1020
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 25:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1407 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 30 (C) ORGAN:

15

20

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25

```
agcaaaggtt gccggagacc aagatcggaa gcgtgaaata cgaaggcatc gagttcattt
     aactgaaaac cggctcaagg agcaaggcca tcaggactca gcttttataa aaacaagagg 120
     agtgcacttt tgttttgttt tgttcttttt ggaactgtgc ctgggttgga ggtctggaca 180
     gggagcccag tcccgggccc catagtggtg cgggcactgg acccccgggc cccacggagg 240
     ecgeggtetg aactgettte catgetgeca tetggtggtg attteggtea etteaggeat 300
     tgactcaagg cctgcctaac tggctgggtc gtttcttcca tccgacctcg tttctttct 360
     ttcctatgtt cttttgttca gtgaatatcc ctagagctcc taccatatgt caggccctat 420
     gcctcaccct gagaacgcag tgggcatgag gtggacctgt ttgctgggaa ccccaggtca 480
45
     coccetttte ttectactet gtgcctggag catcatgtee acceetgeag atcettggaa 540
     aagaaaatgt ttatgttgca gggtattgca tggtcacgag tgagggcagg cccctgggga 600
     cacatotgcc cacagotgca caggocaggg cgcaggcaca totgttggtt otcaggootc 660
     agataaaacc atctccgcat catatggcca gtgaccgctt tctcccttca agaaaattct 720
     gtggctgtgc agtactttga agttttaatt attaacctgc tttaattaaa gcagtttcct 780
     ttottataaa gtggaatcac caaatcttat cacacagage acagtcctgt agttacccag 840
50
     cccgctccag cagtgcggga gattgtaagg aagcggtggc ggctggtgaa gcaaqtctca 900
     catgtcggcg ttcttggcca atggatacaa agataaagaa aatgttgcct ttttctagga 960
     actgtcagaa atcctcatgc ctttcaagac ttctgtgaat gacttgaatt ttttattccc1020
     tgcctagggt ctgtgaacga ggcctgtctc ttccctgggg tttctttcca tggcctttat1080
55
     tteteetett ceagtgggag ttttgeagge tettetetgt ggaaacttea egagegttgg1140
     ctgggcctcg gcttcgctgg agtgtactcc agggtgaagg cagagtggga tttgagaccc1200
     aggttaggca cgacccaggc tgagaaggga cgtttccatc attcacagtq ccctcccac1260
```

agcactacct cagcccgagc cccaccctca ctcctacccc accccgcgat cgtcaggggt1320 gccacggtgg gccggagggt gccccgtcgg ggcttgttcc tgttgccggt ccctgaaaaa1380 gcttttcccc ttttgaaatt caagcac 1407

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 26:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 286 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- 10 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

15

40

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 25 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26

ctctcggctc cgcctggcag cagctccgcc gcccagaggc gtccgagacc ctccgactcg 60
tgggtacgca taggcctcgc cagcgagcct tgcccaggca acgagtcgcc agcccgccc120
ctcgccgcgg gctaggtctc acctcgccac cagtacgtct tggacaagta gtgccaggtc180
tgatgccggg tgtggtgagt gccgcggga cccaggtgcg ccgcctcgat gaggtcccgg240
cgtcgctccg gctgcagcac cacctccagc tccgcgaagg tcttgc 286

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 27:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 815 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

226

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:
```

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27

```
egectegttt geactgggtg etggacagee gacgeaacta caaatgggge ggagtttegg 60
     cactggagca gctaatttgc atataggaat gagctcccac aaacacgaga agttccagca120
     agttcgccac ttccggttct cctggctatc caatagcatc gagtggagca tccccggaag180
     tgaggcagcg gaggacgacc tttttccggt tccggcctgg cgagagtttg tgcggcgaca240
10
     tgaaactgct tacccacaat ctgctgagct cgcatgtgcg gggggtgggg tcccgtggct300
     tececetgeg cetecaggee accgaggtee gtatetgeee tgtggaatte aaccccaact360
     tcgtggcgcg tatgatacct aaagtggagt ggtcggcgtt cctggaggcg gccgataact420
     tgcgtctgat ccaggtgccg aaagggccgg ttgagggata tgaggagaat gaggagtttc480
     tgaggaccat gcaccacctg ctgctggagg tggaagtgat agagggcacc ctgcagtgcc540
15
     cggaatctgg acgtatgttc cccatcagcc gcgggatccc caacatgctg ctgagtgaag600
     aggaaactga gagttgattg tgccaggcgc cagtttttct tgttatgact gtgtattttt660
     gttgatctat accetgttte egaattetge egtgtgtate eccaaceett gacceaatga720
     caccaaacac agtgtttttg agctcggtat tatatatttt tttctcatta aaggtttaaa780
     accaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaagt cgacg
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 28:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 548 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

5

20

25

30

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28

```
tttetegaac ettetettt ettettitt tgeaetgige aaatatatig actitatiig 60 teteettea ggageeteae agacatatee aggtaaaaag ategitaaat aaatgeette120 ageeategea atgeaaaaat aaatateaat eeteeagaeg eagtageage eggeetgege180 eeaaagtee aaeggeeaeg eetaacaatt ataaaagtgi teagegagag tgitiggegtg240 agigitigaatig ggigigeege gigiggageggi gigeaaaate ggagitigeaa300 aceateggae aagggeatgg agigigetaee eggeegeegae teagegeggi eggeeteee360 eggeaeaeaet eaeageagag titigeaetgg gaagagitiaa aaaataaaea titiacaagga420 egagigaaage ggeeeegee eeggeetee egggeeaggi egagegege gaggggeea480 eegaeeggit egeageggi egggagieeg aageegeeg gaggggees gigeeeggie 548 ettigeeggi
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 29:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 493 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

10

20

5

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 15 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29
- gcaagatggc tgccctgaca gcggagattt tgcagcactc cagagcctgc tcaaggcctc 60
 ctcgaaagat gttgtcagac agctgtgtca agaaagcttt tccagttcag cccttggctt120
 gaaaaaactc ttggatgtta catgttccag cttgtctgtg acccaggagg aggcagaggg180
 actgctccag gctctgcacc gcctcactag gctggtggca ttccgtgacc tgtcctctgc240
 cgaggcaatt ctggctctct ttccagaaaa tttccaccaa aacctcaaaa acctgctgac300
 aaagatcatc ctagaacatg tgtctacttg gagaaccgaa gcccaggcaa atcagatctc360
 tctgccacgc ctggtcgatc tggactggag agtggatatc aaaacctcct cagacagcat420
 cagccgcatg gccgttgccc cacctggcct ggttccagat ggaaggttc aaggaggttc480
 ccaggctatg ggg
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 30:

35

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1063 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 40 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 45 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

```
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library
```

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30

```
5
     egecteecce tecaactete aacceactte tecaqeeage geceeagee tecegeegee 60
     cgctcgcagg tcccgaggag cgcagactgt qtccctgaca atgggaacag ccgacagtga 120
     tgagatggcc ccggaggccc cacagcacac ccacatcgat qtqcacatcc accaggagtc 180
     tgccctggcc aagctcctgc tcacctgctg ctctgcgctg cggccccggg ccacccaggc 240
     caggggcage agccggctgc tggtggcctc gtgggtgatg cagatcgtgc tgggggatctt 300
10
     gagtgcagtc ctaggaggat ttttctacat ccgcgactac accetectcg tcaceteggg 360
     agctgccatc tggacagggg ctgtggctgt gctggctgga gctgctgcct tcatttacga 420
     gaaacggggt ggtacatact gggccctgct gaggactctg ctagcgctgg cagctttctc 480
     cacagocato gotgocotoa aactitggaa tgaagattto ogatatggot actottatta 540
     caacagtgcc tgccgcatct ccagctcgag tgactggaac actccagccc ccactcagag 600
15
     tccagaagaa gtcagaaggc tacacctatg tacctccttc atggacatgc tgaaggcctt 660
     gttcagaacc cttcaggcca tgctcttggg tgtctggatt ctgctgcttc tggcatctct 720
     ggcccctctg tggctgtact gctggagaat gttcccaacc aaagggaaaa gagaccagaa 780
     ggaaatgttg gaagtgagtg gaatctagcc atgcctctcc tgattattag tgcctggtgc 840
     ttctgcaccg ggcgtccctg catctgactg ctggaagaag aaccagactg aggaaaagag 900
20
     getetteaac ageeccagtt atcetggeec catgacegtg gecacageec tgetecagea 960
     geactigeee attectiaca eccetteece atectgetee getteatgte eccteetgag1020
     tagtcatgtg ataataaact ctcatgttat tgttcccaaa aaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 31:

25

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 472 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear 30
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN 35
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

45

40

```
eggetegagg eggegegatg geggeggge tggegegget cetgttgete etegggetet 60
     cggccggcgg gcccgcgccg gcaggtgcag cgaagatgaa ggtggtggag gagcccaacg120
50
     cgtttggggt gaacaacccg ttcttgcctc aggccagtcg cctccaqqcc aaqaqqqatc180
     cttcacccgt gtctggaccc gtgcatctct tccgactctc gggcaagtgc ttcagcctgg240
     tggagtccac gtacaagtat gagttctgcc cgttccacaa cgtgacccaq cacqaqcaqa300
     cetteegetg gaacgeetac agtgggatee teggeatetg geacgagtgg gagategeca360
     acaacacctt cacgggcatg tggatgaggg acggtgacga ctgccgttcc cggagccggc420
55
     agagcaaggt ggagctggcg tgtgcgagcc cgagcaactg cgtctaaggg gt
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 32:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2568 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure .(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung heraestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

15

10

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT: 20
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32

```
25
     catchetetg cagtgeeete etegeetgtg cageeegege acceaeagge teacceetee 60
     tgcgggctgc cagaagcccc ctccagcagg gcctctctcc gtggccccag cttcactctc 120
     teceteagea catgeeetge tggaggeece ageeeteegt ggacageagg ggeeaegtgg 180
     agecegggee geteaceege gacecagtge tggcegeett ettggtgeea aaceceette 240
     ccccacccag agactgggca gctgtgtctg gttcgttctt tgcactaacc acatttgtca 300
30
     tetetaggge aggetgggge tgegggetga gggggaeege tggeaeeeee etteeeteee 360
     ttcttggttc catttccatc catgacaggt acagcatccc aggagcccgg cctgaggggc 420
     tggaccegag ceggetgtga acatecetea geceetgetg teceeeettg ggaetaacea 480
     ctaacctcac ccccaaactc cacgggtgcc cctagctggc ccagagccgg caqtgtgagc 540
     ccaagtccgg gctggagccg aggccggagc agctgtctgg gagtcaaggc tgcagtagcg 600
35
     tttcttcatg gggtgctcca gggggtgcca cagaccgaca ggcagcccaa gggcctggac 660
     accecteece aggeaggtge tgeeceagga ggaetgteet egggaatgaa eeteeegegg 720
     getttggact gaggteeetg tggeeteggt etecteecea tgaagtggga gegaggetee 780
     ccaatggtgc ttttggcttt agtgtacgat gtttgctgtg cttcccgccg tggagggcag 840
     agccacccca catcaggate ggaegtgeta eccetecegg teeeggeect ggeecageca 900
     geccagecet egaggetega tgeetgtgee aaggeeaggg geageeagag ggeagetgga 960
40
     tggccacgtg caggggtcaa ggctgggccc tgcagtgggg cgggccgcca gccccagcag1020
     tttacagacg catggctctt cctcccagag cagccggcag ctacctggac cggaaatgtc1080
     ctcatcccct ccctggggcc aggctctgcc ctggccttcc tctgtgaacc cctcctttct1140
     ttgtgctggt gtctgggacc aaaaaggggg aatatgggag ggcagagtgg ggaggggagt1200
45
     ccatgggcct ggggccccaa gccggggcgt ctgagctccc caggcatgac caaacctcag1260
     tggaggggcc tctgcttcag gccccgcctg gctgacattc tgagcccccc tcggagqccc1320
     cgccacagcc aacctgccca gtctttcctc tgggcttgac ccgccaggga qttctccagg1380
     cctagggcca ggagagaggc cctggcaccc tggcgtqqqt qcccqccaaa cqccctqcqa1440
     ccgctcagaa gcacaaatgc tgtccatggc cgtgaggctg cctgccaggt gaatggacat1500
50
     agegtgagag geggtgagge eagggettee agectegtge tgteteggga eteetgaeeg1560
     tggtgtgcgt gtgtgcccgt ctgtgacttt ctactcacca aggttgaaga aaggaaacgg1620
     ggaaaatcaa aaggggttca aaccccacct cagtaggtgg aggggagcgc ctgccattgg1680
     ttgtattttt gttctgagtt ttcggtgccg tgttcctaac tactccatcc catgacctcg1740
     ccacacctac tggggcatct ggctggtgcc tgctgccatg gccagccccc actctcaccc1800
55
     tgcacagggg gtcttgcagc ccccaggccc acagcctcgt tgggaggaca gggtggccct1860
     ggggacaaga gggaggagcc caggggctta cctcactgag agtgctcccc agcaggcatc1920
     cactacccca gggcccccca catgtcatgg caaggttggt agtgaatggg cctggttggg1980
     agcagecect ggeceattge ecacecacee ateteactat geaattegag tteeaageaa2040
```

10

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 33:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 239 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

25

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33
- 35 cgcgatggcg gcggggctgg cgcggctcct gttgctcctc gggctctcgg ccggcgggcc 60 cgcgccggca ggtgcagcga agatgaaggt ggtggaggag cccaacgcgt ttgggtgagc120 agcctcgcgg gctggcggct cgagcggggg acggcccggg cccgttcccc gctgaccttg180 ccgcttcccg taggtggaac aacccgttct tgcctcaggc cagtcgcctc caggccaag 239
- 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 34:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LANGE: 482 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

50

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34

20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 35:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 641 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- 25 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 35 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35

```
gagagcagta ggtgttagca gcttggtcgc gacaggggcg ctaggtagag cgccgggacc 60
tgtgacaggg ctggtagcag cgcagaggaa aggcggcttt tagccaggta tttcagtgtc120
tgtagacaag atggaatcat ctccatttaa tagacggcaa tggacctcac tatcattgag180
ggtaacagcc aaagaacttt ctcttgtcaa caagaacaag tcatcggcta ttgtggaaat240
attctccaag taccagaaag cagctgaaga aacaaacatg gagaagaaga gaagtaacac300
cgaaaatctc tcccagcact ttagaaaggg gaccctgact gtgttaaaga agaagtggga360
gaacccaggg ctgggagcag agtctcacac agactctcta cggaacagca gcactgagat420
taggcacaaa gcagaccatc ctcctgctga agtgacaagc cacgctgctt ctggagccaa480
agctgaccaa gaagaacaaa tccacccag atctagact aggtcacctc ctgaagccct540
cgttcagggt cgatatcccc acatcaagga cggtgaggat cttaaagacc actcaacaga600
aagtaaaaaa atggaaaatt gtctaggaga atccaggcat g
```

30

232

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 36:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 381 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

15

10

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 20 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36
- aagttgatga cetacgetet taettetget tgecaggagt aactgaaage aaacaccaca 60 gtetgttgtt tattagettt taaaggettg teaacattee ttgttaacaa tttetttttg120 ggtageettt tataaaatge gtaggtgatg agtgatecag cagacaagge ggetegagee180 gatteggete gageggeteg aggtaaaaga aaaaaaaatg tggaggaaaa catggeetac240 teagetttga tggaagtgge tggttaetge ttaatagaga gaatgetttg gaateetatg300 ttgaaaataa aaagtgtttg gttgtgeagt tatgeggtea tggteattee cagacagttg360 getaaggttt agtggteete t
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 37:
- 35 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1539 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

40

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 50 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37

```
ctggggacag gaagcccctg taccattatg gtcggggcat gaatcccgct gacaaaccag 60
     cctgggcccg agaggtaaaa gagagaacaa ggatgaacaa gcagcagaac tctcccttgg 120
     ccaagagcaa gccaggcagc acggggcctg agcccccag cccccaggcc tccccaggcc 180
     ccccaggcct cccctgggcc cccaaaccct accacaaatt catggccttc aagtcctttg 240
     ccgacctccc ccaccgccct ctgctggtcg acctgacagt agaggagggg cagcggctca 300
     aggtcatcta tggctccagt gctggcttcc atgctgtgga tgtcgactcg gggaacagct 360
     atgacatcta catccctgtg cacatccaga gccagatcac gccccatgcc atcatcttcc 420
10
     tececaacae egacggeatg gagatgetge tgtgetaega ggaegagggt gtetaegtea 480
     acacgtacgg gcgcatcatt aaggatgtgg tgctgcagtg gggggagatg cctacttctg 540
     tggcctacat ctgctccaac cagataatgg gctggggtga gaaagccatt gagatccgct 600
     ctgtggagac gggccacctc gacggggtct tcatgcacaa acgagctcag aggctcaagt 660
15
     tectqtqtga geggaatgae aaggtgtttt ttgeeteagt eegetetggg ggeageagee 720
     aaqtttactt catgactctg aaccgtaact gcatcatgaa ctqqtqacqq qqccctqqqc 780
     tggggctgtc ccacactgga cccagctctc cccctgcagc caggcttccc gggccgcccc 840
     tettteecet ceetgggett ttgettttae tggtttgatt teactggage etgetgggaa 900
     egtgacetet gacecetgat getttegtga teaegtgace atectettee ceaacatgte 960
20
     ctcttcccaa aactgtgcct gtccccagct tctggggagg gacacagctt ccccttccca1020
     ggaattgagt gggcctagcc cctccccct tttctccatt tgagaggaga gtgcttgggg1080
     cttgaacccc ttaccccact gctgctgact gggcagggcc ctggacccct ttatttgcac1140
     gtcaggggag ccggctcccc ccttgaatgt accagaccct ggggggggtc actgggccct1200
     agatttttgg ggggtcacca gccactccag gggcagggac catttcttca ttttctgaaa1260
     gcactttaat gattcccctg cccccaaact ccagggaatg gagggggag cccgccagcc1320
     aaaacatgcc ccccattccg gaccccctc tcctcttcta gcccatgccc ttccccggtg1380
     qaqqqaqqqa gcagggagcc ctcactctcc acgccccttg cttgcatccg catatagtgt1440
     gagcagcaag taaccettet ceteetteee cagteaceee teetcaatgt agtggeettg1500
     aattgtcttt attaacaaac aggatatcca aggtcgagc
30
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 38:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2195 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

45

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 50 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 38
- 55 gctccgagga aggcctgtgg gagtctcgga gacgtgtctg tctgtgaggc gctgggtgca 60 cgtccccagg gctctgggct aggaaggcag cggcgaggtg cctccccacg tacccctcgc 120 gggcccagcc gagcaacgtg gggcgaaggc ggcggcgaag gcccgggctg ggagcgttgg 180

```
eggeeggagt eccagecatg geggagtetg tggagegeet geageagegg gteeaggage 240
     tggagcggga acttgcccag gagaggagtc tgcaggtccc gaggagcggc gacggagggg 300
     gcggccgggt ccgcatcgag aagatgagct cagaggtggt ggattcgaat ccctacagcc 360
     gcttgatggc attgaaacga atgggaattg taagcgacta tgagaaaatc cgtacctttg 420
     ccgtagcaat agtaggtgtt ggtggagtag gtagtgtgac tgctgaaatg ctgacaagat 480
     gtggcattgg taagttgcta ctctttgatt atgacaaggt ggaactagcc aatatgaata 540
     gacttttctt ccaacctcat caagcaggat taagtaaagt tcaagcagca gaacatactc 600
     tgaggaacat taatcctgat gttctttttg aagtacacaa ctataatata accacagtgg 660
     aaaactttca acatttcatg gatagaataa gtaatggtgg gttagaagaa ggaaaacctg 720
10
     ttgatctagt tcttagctgt gtggacaatt ttgaagctcg aatgacaata aatacagctt 780
     gtaatgaact tggacaaaca tggatggaat ctggggtcag tgaaaatgca gtttcagggc 840
     atatacaget tataatteet ggagaatetg ettgttttge gtgtgeteea ceaettgtag 900
     ttgctgcaaa tattgatgaa aagactctga aacgagaagg tgtttgtgca gccagtcttc 960
     ctaccactat gggtgtggtt gctgggatct tagtacaaaa cgtgttaaag tttctgttaa1020
15
     attttggtac tgttagtttt taccttggat acaatgcaat gcaggatttt tttcctacta1080
     tgtccatgaa gccaaatcct cagtgtgatg acagaaattg caggaagcag caggaggaat1140
     ataagaaaaa ggtagcagca ctgcctaaac aagaggttat acaagaagag gaagagataa1200
     tccatgaaga taatgaatgg ggtattgagc tggtatctga ggtttcagaa gaggaactga1260
     aaaatttttc aggtccagtt ccagacttac ctgaaggaat tacagtggca tacacaattc1320
20
     caaaaaaqca agaagattct gtcactgagt taacagtgga agattctggt gaaagcttgg1380
     aagacctcat ggccaaaatg aagaatatgt agataatgga ctgggatata ttgtatttct1440
     catgttaaag cctcttccct tgaaattaaa aaaaaatttt aactgataaa acttagggca1500
     acattaatta atgtatattc ttacctgaat tgttatactt tttgaaaatc ctgtgacttg1560
     cctgtttctc cccgctccaa cgaaatcatt aactctccta aaatgtgttt cattctagta1620
25
     agaaaacctc aaaggatatt gtaggatata aatcttactt gaaaacatag ctgttgaaat1680
     gttttggcct tttggagtgg gggaaggaca aatctgatcc tgtaatcttt ttctttccag1740
     taatcccttg tgtctgttgc atgaggacat ggacaataaa gtagtatatg atcctcagat1800
     acagggagaa ggacaaggca tacagcttat tgattagagc tggcaagcat ctgctcatta1860
     tgtttggaat tgctttctat aagaaaattg cccactacta ctaacttgat caacaatgaa1920
30
     ttcaaaatag ttaacctatg aaataacatc ctctcaaatg tttgctgatg aagtacaagt1980
     tgaaatgtag ttattggaaa agtctgtaac ctgtggatca tatatattca aagtgagaca2040
     aaggcaaata aaaagcagct attttcatga atagaaaaaa aaaaaatttc aggaagtata2100
     aattatatto tgcaccgaac aaggaacaga aattattgca tctgtggaag catatatctg2160
     ggagttacta ttactttact ggaagggcca agggc
35
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 39:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1409 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

40

45

50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

55 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

```
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 39
```

```
gtttgctgtc cttttttaaa ggattccaag ccatgtgaaa ttcccttctg gatgtgattc 60
     tgggtcgcaa gtccttattt atatgtgagg ctggggaatg ggctgggggt attggcagtc 120
     cttttgcagg gcagtgtgtg tggtggggtg acaccgctgt ggcttagccc aagacactcc 180
     cagaggaaaa cactgcagaa ggaactggtt tgcagactgt ggaaggatct gcaqttttqt 240
     ttttgaccaa aaaaataata ataagttagc tctgaagggc agagggaata cccaagcccc 300
     tgatgcctat gagaagtccc tggacttcaa ccctcctgtt gtttggcctt agcccagagg 360
     gagetgetea cetgageace ettgggggtg ggeagagagg cagggtggga ttttagagtt 420
10
     agtgtctgtg cgggggcagc cctgagcctg gagttgagac tttggggtct cttagtttgg 480
     aggtgttgag tgcatttgtg cccctgcctg gttgagagct tcttggtacc tcttgccacc 540
     cetteteact geoetgacee aacceeactg gacettgatg etgegaggag tggtgteetg 600
     acqqactcaq cactcccqcc tgatgtattg gatcatagga gagcacttgc tctcctqcct 660
     ctgccaggag agggcttgtt cctccaactc taggaggcca ggcaagcatg gacaggagcc 720
15
     aagggagcag ggtcattaac tttttcttct ttgcaaagtg ggcacttggc atcagggtcc 780
     caatcaccag aaagcaccaa agcccctggc accccaccca ctccatccta cccagggacc 840
     ccaagtaggc aactgttatg gcagtgggtc cagcccaggc cagcactgcc agcctcctct 900
     ccctgcagta ggcaccagct ctacctcccc cggcaggcaa tgtcctggct tctcagccca 960
     geaceatetg tteecetaga etteteaggg geeageeeag tetgggeeac cetttgttte1020
     ceteateete ggeteecaca caggtgacag acceageaga tagettetet etgggaaagg1080
20
     ttggatgctg ccttacatcc ccttctagcc ctcctcccat ccacacacac aggcacccac1140
     ccacaccagg tcggcttgtt tctcacatgt agggagagag gggagaccaa cccctttgtg1200
     tcttttgaaa tacgaagaaa aatgtgtgtt caggagcatg actccagtgc tgcqctcttg1260
     ggcctagttc agtctgtctt gtctcaaatc taggcatttt tgcttcaatt ttatttttt1320
25
     taaaacattt ttttgggtgt cccgttggta ttggaataat ttggctaaca ttggtaaaag1380
     gtaagggggt taaaatataa ggtaatttt
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 40:

- 30 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1084 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

40

35

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 45 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

```
ggaatettta ageaateata eggggaaaaa gggeecatea eetteaaagg ageeacaatt 60 agaeteetea acagacatga ttgaggetgg aagataaggg aatggtatet tetteaaage 120 egaaagaata ggaecacace tgeeaggatt tggttgttta aatataaate tgateacee 180 eetgettaga accettetge tttetattae eeeteatta aaatgtaaac tetteacett 240 ggtttatgag aactggttet tgeetteeee ttgaacetea ttaaatggtg atttettget 300 aageteeage eegagtggte teeteteage ttetaatttt gtgetettte etgeeetttt 360
```

```
cetgggcett ctcagetete caceccace actettgact caggtggtgt cettetteet 420
     caagtettga caatteeegg geeetteagt eeetgageag tetaettetg tgtetgteae 480
     cacatcttgt cttttcccct cattgcattt attgcagttt atatatatgc tacttttact 540
     tgttcatttc tgtctcccct accaggctgt aaatgagggc agaaaccttg tttgtttat 600
     tcaccatcat gtaccaagtg cttggcacat agtgggcctt cattaaatgt ttgttgaata 660
     aaagagggaa gaaggcaagc caaccttagc tacaatccta ccttttgata aaatqttcct 720
     tttgacaata tacacggatt attatttgta ctttgttttt ccatgtgttt tgcttttatc 780
     cactggcatt tttagctcct tgaagacata tcatgtgtga gataacttcc ttcacatctc 840
     ccatggtccc tagcaaaatg ctaggcctgt agtagtcaag gtgctcaata aatatttgtt 900
10
     tgggtggttt gtgagccttg ctgccaagtc ctgcctttgg gtcgacatag tatggaagta 960
     tttgagagag agaacctttc cactcccact gccaggattt tgtattgcca tcgggtgcca1020
     aaaa
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 41: 15
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2860 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel 20
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT: 30

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library 35
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41

```
teetggetga ttetttteet ggeagtteee ettatgaggg ttacaactat ggeteetttq 60
     agaatgtttc tggatctacc gatggtctgg ttgacagcgc tggcactggg gacctctctg 120
     acggttacca gggccgctcc tttgaaccgg taggtactcg gccccgagtg gactccatga 180
     gctctgtgga ggaggatgac tacgacacat tgaccgacat cgattccgac aagaatgtca 240
     ttcgcaccaa gcaatacctc tatgtggctg acctggcacg gaaggacaag cgtgttctgc 300
     ggaaaaagta ccagatctac ttctggaaca ttgccaccat tgctqtcttc tatqcccttc 360
45
     ctgtggtgca gctggtgatc acctaccaga cggtggtgaa tgtcacaggg aatcaggaca 420
     tetgetacta caactteete tgegeecace caetgggeaa teteagegee tteaacaaca 480
     tecteageaa cetggggtae atectgetgg ggetgetttt cetgeteate atectgeaac 540
     gggagatcaa ccacaaccgg gccctgctgc gcaatgacct ctgtgccctg qaatgtgqqa 600
     tececaaaca etttgggett ttetaegeea tgggeaeage eetgatgatg gaggggetge 660
50
     tcagtgcttg cgatcatgtg tgccccaact ataccaattt ccagtttgac acatcgttca 720
     tgtacatgat cgccggactc tgcatgctga agctctacca qaagcqqcac ccggacatca 780
     acgccagcgc ctacagtgcc tacgcctgcc tgqccattqt catcttcttc tctgtgctgq 840
     gcgtggtctt tggcaaaggg aacacggcgt tctggatcgt cttctccatc attcacatca 900
     tegecaceet geteeteage acquagetet attacatqqq ceqqtqqaaa etqqaeteqq 960
55
     ggatcttccg ccgcatcctc cacgtgctct acacagactg catccggcag tgcagcgggc1020
     cgctctacgt ggaccgcatg gtgctgctgg tcatgggcaa cgtcatcaac tggtcgctgg1080
     ctgcctatgg gcttatcatg cgccccaatg atttcgcttc ctacttgttg gccattggcal140
```

```
tetgeaacet geteetttae ttegeettet acateateat gaageteegg agtggggaga1200
     ggatcaagct catcccctg ctctgcatcg tttgcacctc cgtggtctgg ggcttcgcgc1260
     tettettett ettecaggga etcageacet ggeagaaaae eeetgeagag tegagggage1320
     acaaccggga ctgcatcctc ctcgacttct ttgacgacca cgacatctgg cacttcctct1380
     cetecatege catgiteggg teetteetgg tgttgetgae actggatgae gacetggatal440
     ctgtgcagcg ggacaagatc tatgtcttct agcaggagct gggcccttcg cttcacctca1500
     aggggccctg agctcctttg tgtcatagac cggtcactct gtcgtgctgt ggggatgagt1560
     cccagcaccg ctgcccagca ctggatggca gcaggacagc caggtctagc ttaggcttgg1620
     cctgggacag ccatggggtg gcatggaacc ttgcagctgc cctctgccga ggagcaggcc1680
10
     tgctcccctg ggacccccag atgttggcca aattgctgct ttcttctcag tgttggggcc1740
     ttccatgggc ccctgtcctt tggctctcca tttqtccctt tqcaaqaqqa aqqatqqaaq1800
     qqacaccctc cccatttcat gccttgcatt ttgcccqtcc tcctccccac aatqccccaq1860
     cctqqqacct aaggcctctt tttcctccca tactcccact ccagggccta gtctggggcc1920
     tgaatctctg tcctgtatca gggccccagt tctctttggg ctgtccctgg ctgccatcac1980
15
     tgcccattcc agtcagccag gatggatggg ggtatgagat tttgggggtt ggccagctgg2040
     tgccagactt ttggtgctaa ggcctgcaag gggcctgggg cagtgcgtat tctcttccct2100
     ctgacctgtg ctcagggctg gctctttagc aatgcgctca gcccaatttg agaaccgcct2160
     tetgatteaa gaggetgaat teagaggtea cetetteate ceateagete ceagactgat2220
     gccagcacca ggactggagg gagaagcgcc tcaccccttc ccttccttct ttccaqgccc2280
20
     ttagtcttgc caaaccccag ctggtggcct ttcagtgcca ttgacactgc ccaagaatgt2340
     ccaqqqqcaa aqqaqqqatq atacaqaqtt caqcccqttc tqcctccata qctqtqqqca2400
     ccccagtgcc taccttagaa aggggcttca gqaagqqatq tqctqtttcc ctctacqtqc2460
     ccagtcctag cctcgctcta ggacccaggg ctggcttcta aqtttccqtc cagtcttcag2520
     gcaagttctg tgttagtcat gcacacacat acctatgaaa ccttggagtt tacaaagaat2580
25
     tgccccagct ctgggcaccc tggccaccct ggtccttgga tccccttcgt cccacctggt2640
     ccaccccaga tgctgaggat gggggagctc aggcggggcc tctgctttgg ggatgggaat2700
     gtgtttttct cccaaacttg tttttatagc tctgcttgaa gggctgggag atgaggtggg2760
     tetggatett tteteagage gteteeatge tatggttgca ttteegtttt etatgaatga2820
     atttgcattc aataaacaac cagactcaga taaaaaaaa
30
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 42:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2137 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

45

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 50 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42
- 55 gtccgctttc gtctccgtcc tgctgccgtt accgccgctg ctgccgccgc ttgcgtcccc 60 cgctccggtc tgtggtgcag ccgggaccca ggaccatgtc tctgtctcgc tcagaggaga 120 tgcaccggct cacggaaaat gtctataaga ccatcatgga gcagttcaac cctagcctcc 180

```
ggaacttcat cgccatgggg aagaattacg agaaggcact ggcaggtgtg acgtatgcag 240
     ccaaaggcta ctttgacgcc ctggtgaaga tgggggagct ggccagcgag agccagggct 300
     ccaaagaact cggagacgtt ctcttccaga tggctgaagt ccacaggcag atccagaatc 360
     agctggaaga aatgctgaag tetttteaca acgagetget tacgcagetg gageagaagg 420
     tggagctgga ctccaggtat ctgagtgctg cgctgaagaa ataccagact gagcaaagga 480
     gcaaaggcga cgccctggac aagtgtcagg ctgagctgaa gaagcttcgg aagaagagcc 540
     agggcagcaa gaatcctcag aagtactcgg acaaggagct gcagtacatc gacgccatca 600
     gcaacaagca gggcgagctg gagaattacg tgtccgacgg ctacaagacc gcactgacag 660
     aggagegeag gegettetge tteetggtgg agaageagtg egeegtggee aagaaeteeg 720
10
     cggcctacca ctccaagggc aaggagctgc tggcgcagaa gctgccgctg tggcaacagg 780
     cctgtgccga ccccagcaag atcccggagc gcgcggtgca gctcatgcag caggtggcca 840
     gcaacggcgc cacceteece agegeeetgt eggeetecaa gtecaacetg gteattteeg 900
     accccattcc gggggccaag cccctgccgg tgccccccga gctggcaccg ttcgtggggc 960
     ggatgtctgc ccaggagagc acacccatca tgaacggcgt cacaggcccg gatggcgagg1020
15
     actacagece gtgggetgae egeaaggetg eccageceaa atecetgtet ecteegeagt1080
     ctcagagcaa gctcagcgac tcctactcca acacactccc cgtgcgcaag agcgtgaccc1140
     caaaaaacag ctatgccacc accgagaaca agactctgcc tcgctcgagc tccatggcag1200
     ccggcctgga gcgcaatggc cgtatgcggg tgaaggccat cttctcccac gctgctgggg1260
     acaacagcac cctcctgagc ttcaaggagg gtgacctcat taccctgctg gtgcctgagg1320
20
     cccgcgatgg ctggcactac ggagagagtg agaagaccaa gatgcggggc tggtttccct1380
     tetectacae eegggtettg gacagegatg geagtgacag getgeacatg ageetgeage1440
     aagggaagag cagcagcacg ggcaacctcc tggacaagga cgacctggcc atcccacccc1500
     cegattacgg egecgeetee egggeettee eegeceagae ggeeagegge tteaageaga1560
     ggeeetacag tgtggeegtg eeegeettet eeeagggeet ggatgaetat ggagegeggt1620
25
     ccatgagcag cgccgatgtg gaagtggcca gattctgagc cgcctgacta gagttagaat1680
     ccctttgccc acgtccagct gaagccgaca gtgaccaacg acaggtctgc cccctcctc1740
     agetgatgge cacatetgea gtgetgeeca tetggtgget tecceegeee tteccatgta1800
     gcctgttctg tcatcatctg tgcgttcctg tgtagagaac atccaggccc cggctgcctg1860
     gtettgeece aettgagtet ggeetggaet ggateecage tgttetagge agggeeggge1920
30
     agagtggggc gcaggcccct gaagggcgag acccagtggc tgggctgccc agggctgagg1980
     ggccgcctct tgagggtaca cgcctctggt cacatggcca tggagccttg ggtacccctg2040
     agttaaggga ggacatttgg ccagctggtg gctgggaggg gagcctggct gccctgctgc2100
     ttctcctgcc taataaacag gcttctcctg caaaaaa
```

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 43:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2410 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 50 (vi) HERKUNFT:

40

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43

```
ttgagcagac acaggtgcag gcagtggtga ctctacaggc cctgctattc cgggcccttt 60
     tgcaacgttg tggcaacaat aaaattttga cgtagccatc ctccatttgg aagtctggtg 120
     gctggtttgc cgtggaaatg accctgtttt tatttccaga attacctctg ggtttagaga 180
     agtggttttt aaacgagtgt gggtaaaaaa aattacctga ggtacttgtc agagtcgcag 240
     acttctaggt cccacccagc tctcatcaat cagtttagtg agggtggtgc ccaggactct 300
     gattttaaac atacccctag aaagattctg atacaggtag aggtgagaag ccctggttta 360
     gaggcagete ggeeteeett catggtggga eeagggeeag eagggaatgt eagggeeace 420
     cctgaccttc actgtgactt ctggcttgca gagggtggcc cgggaggaga tggtgggagg 480
10
     agctcaacag cgggaaggtg atgtacgcct tctgcagagt gaaggacccc aactctggac 540
     tgcccaaatt tgtcctcatc aactggacag gcgagggcgt gaacgatgtg cggaagggag 600
     cctgtgccag ccacgtcagc accatggcca gcttcctgaa gggggcccat gtgaccatca 660
     acgeacggge cgaggaggat gtggageetg agtgeateat ggagaaggtg geeaaggett 720
     caggtgccaa ctacagcttt cacaaggaga gtggccgctt ccaggacgtg ggaccccagg 780
15
     ccccagtggg ctctgtgtac cagaagacca atgccgtgtc tgagattaaa agggttggta 840
     aagacagctt ctgggccaaa gcagagaagg aggaggagaa ccgtcggctg gaggaaaagc 900
     ggcgggccga ggaggcacag cggcagtgga gcaggagcgc cgggagcgtg agtgcgtgag 960
     gctgcacgcc gggagcagcg ctatcaggag cagggtggcg aggccagccc ccagaggacg1020
     tgggagcagc agcaagaagt ggtttcaagg aaccgaaatg agcaggagtc tgccgtgcac1080
20
     ccgagggaga ttttcaagca gaaggagagg gccatgtcca ccacctccat ctccagtcct1140
     cagectggca agetgaggag eccetteetg cagaagcage teacceaace agagacceae1200
     tttggcagag agccagctgc tgccatctca aggcccaggg cagatctccc tgctgaggag1260
     ccggcgccca gcactcctcc atgtctggtg caggcagaag aggaggctgt gtatgaggaa1320
     cctccagagc aggagacctt ctacgagcag cccccactgg tgcagcagca aggtgctggc1380
25
     tetgageaca ttgaceacea catteaggge eaggggetea gtgggeaagg getetgtgee1440
     cgtgccctgt acgactacca ggcagccgac gacacagaga tctcctttga ccccgagaac1500
     ctcatcacgg gcatcgaggt gatcgacgaa ggctggtggc gtggctatgg gccggatggc1560
     cattttggca tgttccctgc caactacgtg gagetcattg agtgaggetg agggcacatc1620
     ttgcccttcc cctctcagac atggcttcct tattgctgga agaggaggcc tgggagttga1680
30
     cattcagcac tcttccagga ataggacccc cagtgaggat gaggcctcag ggctccctcc1740
     ggcttggcag actcagcctg tcaccccaaa tgcagcaatg gcctggtgat tcccacacat1800
     cetteetgea teeceegace eteccagaca gettggetet tgeecetgae aggatactga1860
     gccaagccct gcctgtggcc aagccctgag tggccactgc caagctgcgg ggaagggtcc1920
     tgagcagggg catctgggag gctctggctg ccttctgcat ttatttgcct tttttctttt1980
35
     tctcttgctt ctaaggggtg gtggccacca ctgtttagaa tgacccttgg gaacagtgaa2040
     cgtagagaat tgtttttagc agagtttgtg accaaagtca gagtggatca tggtggtttg2100
     gcagcaggga atttgtcttg ttggagcctg ctctgtgctc cccactccat ttctctgtcc2160
     ctctgcctgg gctatgggaa gtggggatgc agatggccaa gctcccaccc tgggtattca2220
     aaaacggcag acacaacatg ttcctccacg cggctcactc gatgcctgca ggccccagtg2280
     tgtgcctcaa ctgattctga cttcaggaaa agtaacacag agtggccttg gcctgttgtc2340
40
     ttcccctatt ttctgtccca gctcatccgt gtctctgaag aacaaatatg cttttggacc2400
     aaaaaaaaa
                                                                       2410
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 44:

45

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 2333 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

50 (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 55 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

50

55

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 44

```
tgaaaaatgc ggacagtata ttcagaaagg ctattccaag ctcaagatat ataattgtga 60
10
     actaqaaaat gtagcagaat ttgagggcct gacagacttc tcagatacgt tcaagttgta 120
     ccgaggcaag tcggatgaaa atgaagatcc ttctgtggtt qqaqagttta aqqqctcctt 180
     teggatetae cetetgeegg atgaceceag egtgeeagee ceteceagae agttteggga 240
     attacctgac agcgtcccac aggaatgcac ggttaggatt tacattgttc gaggcttaga 300
     gctccagccc caggacaaca atggcctgtg tgacccttac ataaaaataa cactgggcaa 360
     aaaagtcatt gaagaccgag atcactacat tcccaacact ctcaacccag tctttggcag 420
15
     gatgtacgaa ctgagctgct acttacctca agaaaaagac ctgaaaattt ctgtctatga 480
     ttatgacacc tttacccggg atgaaaaagt aggagaaaca attattgatc tggaaaaccg 540
     attectitee egettiggt eccaetgegg cataceagag gagtactgtg titetggagt 600
     caatacctqq cqagatcaac tgagaccaac acagctgctt caaaatgtcg ccagattcaa 660
20
     aggettecca caacccatee ttteegaaga tgggagtaga ateagatatg gaggaegaga 720
     ctacagettg gatgaatttg aagecaacaa aateetgeac cageaceteg gggeeeetga 780
     agageggett getetteaca tecteaggae teaggggetg gteeetgage aegtggaaac 840
     aaggactttg cacagcacct tccagcccaa catttcccag ggaaaacttc agatgtgggt 900
     ggatgttttc cccaagagtt tggggccacc aggccctcct ttcaacatca caccccggaa 960
25
     agccaagaaa tactacctgc gtgtgatcat ctggaacacc aaggacgtta tcttggacga1020
     gaaaagcatc acaggagagg aaatgagtga catctacgtc aaaggctgga ttcctggcaa1080
     tgaagaaaac aaacagaaaa cagatgtcca ttacagatct ttggatggtg aagggaattt1140
     taactggcga tttgttttcc cgtttgacta ccttccagcc gaacaactct gtatcgttgc1200
     gaaaaaagag catttctgga gtattgacca aacggaattt cgaatcccac ccaggctgat1260
30
     cattcagata tgggacaatg acaagttttc tctggatgac tacttgggtt tcctagaact1320
     tgacttgcgt cacacgatca ttcctgcaaa atcaccagag aaatgcaggt tggacatgat1380
     teeggacete aaageeatga acceeettaa ageeaagaca geeteeetet ttgageagaa1440
     gtccatgaaa ggatggtggc catgctacgc agagaaagat ggcgcccqcq taatqqctqq1500
     gaaagtggag atgacattgg aaatcctcaa cgagaaggag gccgacgaga ggccagccgg1560
35
     gaaggggcgg gacgaaccca acatgaaccc caagctggac ttaccaaatc gaccagaaac1620
     ctccttcctc tggttcacca acccatgcaa gaccatgaag ttcatcgtgt ggcgccgctt1680
     taagtgggtc atcategget tgctgtteet gettateetg etgetetteg tggccgtget1740
     cctctactct ttgccgaact atttgtcaat gaagattgta aagccaaatg tgtaacaaag1800
     gcaaaggctt catttcaaga gtcatccagc aatgagagaa tcctgcctct gtagaccaac1860
40
     atccagtgtg attttgtgtc tgagaccaca ccccagtagc aggttacgcc atgtcaccga1920
     gccccattga ttcccagagg gtcttagtcc tggaaagtca ggccaacaaq caacgtttqc1980
     atcatgttat ctcttaagta ttaaaagttt tattttctaa agtttaaatc atgttttca2040
     aaatattttt caaggtggct ggttccattt aaaaatcatc tttttatatg tgtcttcggt2100
     totagactic agottitigga aattigotaaa tagaattoaa aaatototigo atootigaggt2160
45
     gatatactic atatitgtaa tcaactgaaa gagctgtgca ttataaaatc agttagaata2220
     gttagaacaa ttcttattta tgcccacaac cattgctata ttttgtatgg atgtcataaa2280
     agtctattta acctctgtaa tgaaactaaa taaaaatgtt tcacctttaa aac
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 45:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1612 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: lin ar

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

10

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 45

```
15
     agcagtaagg ctgatcgtac aaaaaattct cagagcttca taggacaagg tagtacaagt 120
     atggatgata caggactgag gaacggggga cggctcaaaa gaaatcaaca tcgtctgggg 180
     catccaggtc ccgatattcc acaatggccc ttgggtctcc acgaaccatc ctgttgcgag 240
     gtttcccagg ataacctccc tggcctcgga aggcatcata gttccctcga ccagcaccat 300
20
     acggggcatg ggggtatgga gggcctcctg tggggactgc agggcggaca gcaccagctc 360
     catageceaa gateggggge eggggetgae catagggeat caggecetgg ggagtetggt 420
     gtgggtaggg gagtcctggg gtcaaacctg gggggagtat ctgggcgggc ccaggtggct 480
     gggctggctt gatctcaggc agagctgggc gcttagcatc agtgaggaag ttgttaaaaa 540
     acgcgacttc ctttttcact tcctcaattt tctctgcatg cttgttgaag atatgtttgc 600
25
     gcacaaactc aggacccttg aatttcttgc cactgagagg acacagccac ttatccttgc 660
     ccagttcctg cgtgttggag gtgacgaact tctccacttc ctgctctggg tctttgcgcc 720
     ccatcttctg ggcctcttcc tctgagagtg actcccgcac actcagcaac ggcgtgagct 780
     tetecteaaa agtettetge cacteeagea etteceegtg aetgatgegg ttgggtggca 840
     tgggcccccg aacgtggatg atcccacage gattgggcat ctcgtcctcg ttggggtact 900
30
     cacaggtgtt gtaataatcc aaggaatgca cgatgcgcag gtaaaggagg agcttgtcca 960
     agacettaat caacttetca tecegeteca egitgatete tgeegggite cetteettag1020
     gaggeteete aggaggageg ceceegetge teeceageag eteeteetee teggegetta1080
     cttcctcgat caggtagtcg gtgatattct tcaagatcgg gttttgcgag ggcaggctcg1140
     tgggcagggg aggcgtccct ggttctgagg cccaaagctg tgtcctgtca tccagcgtgt1200
35
     ggatcagctt ggccgccagc ttgatgtcgt tgcgcacaat ctgcttgtgc tgggtgatgc1260
     cgttgatgtt gcgaacgcgc cgggtcaggt ccctgttcac accagggctc agctcacact1320
     cccggagacg gatgttctgc aggttccaac agatctcttt aatgttaaca ctgcggtcgal380
     aggtcaccca gccacgacgg aaaaacctcc tctctggctg gggctctgag agcgccaccc1440
     qcataaagcc tgggtacctt ttacaaaggg agatgatctc ggcccgggag atgttgggcg1500
40
     cgatgttgcg catgaagagg gagcaggtct tatgcagcgg ccgcggcttg cactccagcc1560
     ccgcggcgtc cttgggcttc tcccattctt cttccttggg cttctccttc tc
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 46:

- 45 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1106 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

50

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

55

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

```
(vi) HERKUNFT:
```

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 46

10

15

20

```
gaaagctctg gctttcaggc tataggaaga gcagaagatg atgccagaag ttgctgggtt 60
aaaaccagcg agtccacccg tccttaccag ctcctcagaa ggcggagacc gaccctgata 120
acttaccgga tatttcgtca cagaagacac aaagacacat ccagcgggga ccacctcacc 180
tgcagattag acccccaagc caaagacctg aaggatggga cccaggagga ggccacaaaa 240
aggcaagaag cccctgtgga tccccgcccg gaaggagatc cgcagaggac agtcatcagc 300
tggaggggag cggtgatcga gcctgagcag ggcaccgagc tcccttcaag aaqagcagaa 360
gtgcccacca agcctcccct gccaccggcc aggacacagg gcacaccagt gcatctgaac 420
tatcgccaga agggcgtgat tgacgtcttc ctgcatgcat ggaaaggata ccgcaagttt 480
gcatggggcc atgacgagct gaagcctgtg tccaggtcct tcagtgagtg gtttggcctc 540
ggtctcacac tgatcgacgc gctggacacc atgtggatct tgggtctgag gaaagaattt 600
gaggaagcca ggaagtgggt gtcgaagaag ttacactttg aaaaggacgt ggacgtcaac 660
ctgtttgaga gcacgateeg cateetgggg gggeteetga gtgeetacea eetgtetggg 720
gacagcctct teetgaggaa agetgaggat tttggaaate ggetaatgee tgeetteaga 780
acaccateca agatteetta eteggatgtg aacateggta etggagttge ecaceegeea 840
cggtggacct ccgacagcac tgtggccgag gtgaccagca ttcagctgga gttccgggag 900
ctctcccgtc tcacagggga taagaagttt caggaggcag tggagaaggt gacacagcac 960
atccacggcc tgtctgggaa gaaggatggg ctggtgccca tgttcatcaa tacccacagt1020
gggcctgttt cacccacctg gggcgtattt cacggtgggg cgccaggggc cgacagctta1080
ttattgagtt acctgtttga aaggca
```

30

35

40

25

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 47:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1370 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

45

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

50 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

```
gcggtggcga ggggcgtaac ggttgttgta gtccggccc ctcctggctg gtccagccac 60
     attaaccggc aggatgtcgg aggtgcggct gccaccgcta cgcgccctgg acgactttgt 120
     tetggggteg gegegtetgg eggeteegga teeatgegae eegeagegat ggtgeeaceg 180
     cgtcatcaac aacctcctct actaccaaac caactacctt ctctgcttcg gcatcggcct 240
     cgctctcgcc gggtacgtgc ggccacttca tacgctcctg agcgcgctgg tagtggcggt 300
     ggccctcggc gtgctggtgt gggcagctga gacccgcgca ctgtgcgccg ctgccgccgc 360
     agecaecetg cageetgeet ggeogragtg ettgeegteg geeteetggt getetgggte 420
     gegggeggeg cttgcacett cetgttcage ategeeggge eggtgettet gateetggtg 480
     cacgcctcgt tgcgcctgcg caaccttaag aacaagattg agaacaagat cgagagcatt 540
10
     ggtctcaagc ggacgccaat gggcctgcta ctagaggcac tgggacaaga gcaggaggct 600
     qqatcctagg cccctgggat ctgtacccag gacctggaga ataccaccc accccaqcc 660
     cataattggg acccagagcc ctttcccagc acttaaaaca ggagcctaga gccccctgcc 720
     caaacaaaac aggacatctg tgaccqccct acccccacgc cagccccaaa ctaagatatc 780
     cctcacaccc agccccatt acctagggac aagagtcttc cccagccttg aacctaggac 840
15
     caagagccac ctacatccag ccccaaaact ggggcttcag gccagagcat ccatggccaa 900
     tttcaaattg tgaacccaga gacactccca tccacccttc tccatgctca tccccaaact 960
     ggggcctgga gcaaggcact ctcaaatctt gaaccctgga ccaaagcttt tccagacccc1020
     accetacett ccaacccagg tcaagacatt gccaaatett gaactcagaa cccaagtgtt1080
     ccatgcccct gtgtggatgg agtcgggtat cctgactgtt ggacccctgg tccaggtgat1140
20
     cccgaccete accagtecea tttgcctece tecagetetg cttaggcatt ttgcccetcal200
     ccccaatgtt ccacaccatc gacaaccaag gggtgaggtg gggacaggcc tcagcaggga1260
     atggggcgta tatgttagtg ttgctgcaac aataaagcct gttgcatctc tcatgccaaa1320
     aaaaaaaaa aagtcgaccg gccgcaaata tagtagtagt agtcgtccgc
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 48:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 617 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel 30
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 40 (vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library 45
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 48

```
ctcgtagttt attaaatgat gtacaatttg gccagtttgg agatgaccca aaggaggaag 60
50
     taatggttct ggagagaatc ttactggcag accatcaagg ttgatttaca ggtagaacat120
     ccataccagt tcctactaaa atatgcaaag caactcaaag gtgataaaaa caaaattcaa180
     aagttggttc aaatggcatg gacatttgta aatgacagtc tctgcaccac cttgtcactg240
     cagtgggaac cagagatcat agcagtagca gtgatgtatc tcgcaggacg tttgtgcaaa300
     tttgaaatac aagaatggac ctccaaaccc atgtatagga gatggtggga gcagtttgtt360
55
     caagatqtcc cqqtcqacqt tttqqaaqac atctqccacc aaatcctqqa tctttactca420
     caaggaaaac aacagatgcc tcatcacacc ccccatcagc tgcaacagcc cccatctcct480
     gagecteeca eccegetgee tgggeeetgt ggttgetggg ceteceacet caaggagggg540
```

aaggttgtac agcccgaacc cgtggagcaa tgccctgtct ggcctccaaa accaaaataa600 aactgggtca ctttaaa

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 49:

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1899 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 10 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN 15
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

25

20

```
tqtqtqaqqc ccaacagcgg aatcatcgat gcaggggcct gaattaatgt atctgtgatg 60
     ttacagcett tegattatga teccaatgag aaaagtaaac acaggttatg gtteagteta 120
30
     tgtttgctcc aactgacact tcagatatgg aagcagtatg gaaggaggca aaaccggaag 180
     accttatgga ttcaaaactt agatgtgtgt ttgaattgcc agcagagaat gataaaccac 240
     atgatgtaga aataaataaa attatatcca caactgcatc aaagacagaa acaccaatag 300
     tgtctaagtc tctgagttct tctttggatg acaccgaagt taagaaggtt atggaagaat 360
     gtaagaggct gcaaggtgaa gttcagaggc tacgggagga gaacaagcag ttcaaggaag 420
35
     aagatggact gcggatgagg aagacagtgc agagcaacag ccccatttca gcattagccc 480
     caactgggaa ggaagaaggc cttagcaccc ggctcttggc tctggtggtt ttgttcttta 540
     tegttggtgt aattattggg aagattgeet tgtagaggta geatgeacag gatggtaaat 600
     tggattggtg gatccaccat atcatgggat ttaaatttat cataaccatg tgtaaaaaga 660
     aattaatgta tgatgacatc tcacaggtct tgcctttaaa ttacccctcc ctgcacacac 720
40
     atacacagat acacacaca aaatataatg taacgatctt ttagaaagtt aaaaatgtat 780
     agtaactgat tgagggggaa aagaatgatc tttattaatg acaagggaaa ccatgagtaa 840
     tgccacaatg gcatattgta aatgtcattt taaacattgg taggccttgg tacatgatgc 900
     tggattacct ctcttaaaat gacacccttc ctcgcctgtt ggtgctggcc cttggggagc 960
     tggagccag catgctgggg agtgcqqtca qctccacaca qtaqtcccca cqtqqccac1020
45
     teceggeeca ggetgettte egtgtettea qttetgteea aqeeateaqe teettqqqae1080
     tgatgaacag agtcagaagc ccaaaggaat tgcactgtgg caqcatcaga cgtactcgtc1140
     ataagtgaga ggcgtgtgtt gactgattga cccagcgctt tggaaataaa tggcagtgct1200
     ttqttcactt aaagggacca agctaaattt gtattggttc atgtagtgaa gtcaaactgt1260
     tattcagaga tgtttaatgc atatttaact tatttaatgt atttcatctc atgttttctt1320
50
     attqtcacaa gagtacagtt aatgctgcgt gctgctgaac tctgttgggt gaactggtat1380
     tgctgctgga gggctgtggg ctcctctgtc tctggagagt ctggtcatgt ggaggtgggg1440
     tttattggga tgctggagaa gagctgccag gaagtgtttt ttctgggtca gtaaataaca1500
     actgtcatag ggagggaaat tctcagtagt gacagtcaac tctaggttac cttttttaat1560
     qaaqaqtagt cagtcttcta gattgttctt ataccacctc tcaaccatta ctcacacttc1620
55
     cagogoccag gtocaagtot gagootgaco toccottggg gacotagoot ggagtoagga1680
     caaatggatc gggctgcaga gggttagaag cgagggcacc agcagttgtg ggtggggagc1740
     aagggaagag agaaactett cagegaatee ttetagtaet agttgagagt ttgaetgtga1800
```

attaatttta tgccataaaa gaccaaccca gttctgtttg actatgtagc atcttgaaaa1860 qaaaaattat aataaagccc caaaattaag aaataaaaa 1899

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 50:

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1398 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 10 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

25

20

```
agaatgtegg geggtgetge gaggeecaag eeegggeegg ggeegeetee eteaaegeet 60
     cccttgacgg cctccacaac gcactcttcg ccactcagcg cagcttggag cagcaccagc 120
30
     ggctcttcca cagcctcttt gggaacttcc aagggctcat ggaagccaac gtcagcctgg 180
     acctggggaa gctgcagacc atgctgagca ggaaagggaa gaagcagcag aaagacctgg 240
     aagctccccg gaagagggac aagaaggaag cggagccttt ggtggacata cgggtcacag 300
     qqcctqtqcc aqqtqccttq qqcqcqqcqc tctqqqaqqc aqqatcccct gtqqccttct 360
     atgccagett ttcagaaggg acggctgccc tgcagacagt gaagttcaac accacataca 420
35
     tcaacattgg cagcagctac ttccctgaac atggctactt ccgagcccct gagcgtggtg 480
     tctacctgtt tgcagtgage gttgaatttg geceagggee aggeaeeggg eagetggtgt 540
     ttggaggtca ccatcggact ccagtctgta ccactgggca ggggagtgga agcacagcaa 600
     cggtctttgc catggctgag ctgcagaagg gtgagcgagt atggtttgag ttaacccagg 660
     qatcaataac aaagagaagc ctgtcgggca ctgcatttgg gggcttcctg atgtttaaga 720
40
     cctgaacccc agccccaatc tgatcagaca tcatggactc gcccagctct cctcggcctg 780
     gggctctggc caaggatggg ctggaggtca ttcagttggt ctgtctcttc cctggaaacc 840
     ttctgcaaag atggtgtggt gtacgtggct tccctgtaac cacatggggc ttggccattt 900
     ctccatgatg agaaggactg gaatgcttct ccgggcagga catggtccta ggaagcctga 960
     accttggctt ggcatgcctt ctcagacagc acggcctggg ctccaactct tcaccacacc1020
45
     ctgtattcta caacttcttt ggtgttttgc tcctcctgtg gttggaaact tctgtacaac1080
     actttaaact tttctcttgc ttcctcttct cttctccctt atcgtatgat agaaagacat1140
     tcttccccag gaggaatgtt taaaatggag gcaacatttt ggccaacatt ggaaagcact1200
     agagggcaat gggattaaac caacctgctt ggtctctatt agtcagtaat gaagacgacal260
     qcctggccaa ccaagggaaa ggaaattagt atctttagtt tcagtcattc cttgtagggg1320
50
     tatgggtttt agcttgtggc ccccaccgaa aagattcatc ttggattgtt aatgcctatt1380
     attccccaca ttaagggg
                                                                       1398
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 51:
- 55 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1340 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- 5 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

15

50

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 51

```
20
     tttggcatca tttacaattt catagaatta ctgtgaaggc ctttctagtt gagatgttgg 60
     ggtatttggg attctaattg ttaaccccag aagaaggtaa tttagcttgt atttatttaa 120
     aacccattta gccttttact tatatctggt agaattccag tgatcatcct aataaggtat 180
     atttcagaat aattttttt tccttcagaa taacttagaa tcagatgcta taagggctcc 240
25
     taggagcagt gtgaaatttc cgtaaagata aatttgaatg ttgtaaccaa gtttatatta 300
     aaccaagagg ccatttccaa tatgattttt tgtttctttt taacttgtta agtccctaag 360
     agattacatg ctagggcttg agtcatttct attgtagata atgatggccc acacagtcac 420
     cttcaactat ccacataagc taggctttcc gcttttgcca cggacagtgt gaccaagata 480
     tttccagagt aaataaccca ccacaacctt ggtaattcct cttttcttct taagctccag 540
30
     gaagcgaaag cagaaggact cttttcagac tgccctctgt agcctacatt gcagctttcc 600
     aaaacaggca gctagcactg ggaaagccca tgtggtgacc ccatattttt ctgaggttct 660
     tetttteeat ggtgttaett tattateaga aagtaaatte agaaaaeagg tettgeeett 720
     agcagacaag aaccacacca gtttcttgta aaggtaacgg atacattggg attcaggagt 780
     gacacagagg tccagcccca gaacttgtaa ggattttgtt tgaacactga gcagatgcct 840
35
     cctccctgcc acccatcaca ctagttaggg ctggccatga attctatgcc agagtcactc 900
     etgeagtetg etagggatgg geettettat eccaeteteg cacacatece agtetagtet 960
     ttgccttcac agagtcctcc ttgacacccc tgacttaatg atagttgctg ttttggagta1020
     gaattgatca ggtttaagtc atcctgctca ggttgggcat agtggctcat gcctgtaatc1080
     tcagcacttt gggaagccaa agtgggagga ttgcttgagc ccaggagttc caaaccatcc1140
     tgggcaacag agggagaccc tgtctctacc aagaaaaaaa aaaaaaaaa aaagttaaaa1200
     aaacaattag ctggacctgg tggtgcacac tcagtaggct gaggtgaaag gattcctttal260
     acatgqqaqa ctqaaqatqc aqtqaqccat qaatcaqcaa ctqcacacca qtatqaqaqa1320
     aaaagtggaa ccctatcaca
```

- 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 52:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 315 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

```
(iii) ANTI-SENSE: NEIN
```

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 52

atcagcacat caattgcagc attgtqqcta ccaqqqqqtc aqqatqcqqq cqqtqqaqcc 60 ctctqqcctt tqtqtqqtaq ccqaqqactc tqtqtcaqcq accqttttcc qqqaaacttc120 15 cgggcgagac tcacatcttg gaaattcaaa tactcaatag ctctcgaatt ctaggaatct180 tgagaagagg cctggattaa ggattcagac gtgggccctc agatggctat ggcattgctg240 gttctaccaa cgtgacaggt gatcaagtta agaagctgga cgtcctctcc aacgacctgg300 gtatggaaca ggtta

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 53: 20

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1162 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 30

40

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT: 35
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 53

```
cggctcgagc ggctcgagat tcgaggtcgt ggtggtcttg gaagagcgtc gagggggccg 60
45
     tggacgtgga atgggccgag gagatggatt tgattctcgt ggcaaacgtg aatttgatag 120
     gcatagtgga agtgatagat ctggcctgaa gcacgaggac aaacgtggag gtagcggatc 180
     tcacaactgg ggaactgtca aagacgaatt aacagagtcc cccaaataca ttcagaaaca 240
     aatatcttat aattacagtg acttggatca atcaaatgtg actgaggaaa cacctgaagg 300
     tgaagaacat catccagtgg cagacactga aaataaggag aatgaagttg aagaggtaaa 360
50
     agaggaggt ccaaaagaga tgactttgga tgagtggaag gctattcaaa ataaggaccg 420
     ggcaaaagta gaatttaata teegaaaace aaatgaaggt getgatggge agtggaagaa 480
     gggatttgtt cttcataaat caaagagtga agaggctcat gctgaagatt cggttatgga 540
     ccatcatttc cggaagccag caaatgatat aacgtctcag ctggagatca attttggaga 600
     ccttggccgc ccaggacgtg gcggcagggg aggacgaggt ggacgtgggc gtggtgggcg 660
     cccaaaccgt ggcagcagga ccgacaagtc aagtgcttct gctcctgatg tggatgaccc 720
55
```

```
agaggcattc ccagctctgg cttaactgga tgccataaga caaccctqqt tcctttqtga 780
accettetgt teaaagettt tgeatgetta aggatteeaa acgaetaaga aattaaaaaa 840
aaaaagactg tcattcatac cattcacacc taaagactga attttatctg ttttaaaaat 900
qaacttctcc cgctacacag aagtaacaaa tatggtagtc aqttttgtat ttaqaaatgt 960
attggtagca gggatgtttt cataattttc agagattatg cattcttcat gaatactttt1020
gtattgctgc ttgcaaatat gcatttccaa acttgaaata taqqtqtgaa caqtqtqtac1080
cagttaaaaa aatcacaaaa aaaaaaaatt ttaattaagg atttagaagt tcccccaatt1140
acaaactggt tttaaatatt gg
                                                                 1162
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 54: 10
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1826 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT: 25

15

20

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:54

```
eggetegagg ecceegeet gttegeeeeg egceaeegge eegegeeeeg ecatggagga 60
     cctggatgcc ctgctctctg acctggagac taccacctcg cacatgccaa ggtcaggggc 120
35
     teccaaagag egecetgegg ageeteteac eceteecea tectatggee accagecaca 180
     gacagggtct ggggagtctt caggagcctc gggggacaag gaccacctgt acagcacggt 240
     atgeaageet eggteeecaa ageetgeage eeeggeggee eetecattet eetetteeag 300
     cggtgtcttg ggtaccgggc tctgtgagct agatcggttg cttcaggaac ttaatgccac 360
     tcaqttcaac atcacagatg aaatcatgtc tcagttccca tctagcaagg tggcttcagg 420
40
     agagcagaag gaggaccagt ctgaagataa gaaaagaccc agcctccctt ccagcccqtc 480
     teetageete ceaaaggett etgecacete ageeactetg gagetggata gaetgatgge 540
     ctcactctct gacttccgcg ttcaaaacca tcttccagcc tctgggccaa ctcagccacc 600
     ggtggtgagc tccacaaatg agggctcccc atccccacca gagccgactg gcaagggcag 660
45
     cctagacacc atgctggggc tgctgcagtc cgacctcagc cgccggggtg ttcccaccca 720
     ggccaaaggc ctctgtggct cctgcaataa acctattgct ggqcaagtqq tgacqqctct 780
     gggccgcgcc tggcaccccg agcacttcgt ttgcggaggc tqttccaccq ccctqggagq 840
     cagcagette ttegagaagg atggageeee ettetgeeee gagtgetaet ttgagegett 900
     ctcgccaaga tgtggcttct gcaaccagcc catccgacac aagatqqtqa ccqccttqqq 960
50
     cactcactgg cacccagage atttctgctg cgtcagttgc qqqqaqccct tcqqaqatqa1020
     qqqtttccac gaqcqcqaqq qccqcccta ctqccqccqq qacttcctqc aqctqttcqc1080
     cccqcqctqc cagggctqcc agggccccat cctggataac tacatctcqg cqctcaqcqc1140
     qctctqqcac ccqqactqtt tcqtctqcag ggaatqcttc qcqcccttct cqqqaqqcaq1200
     ctttttcgag cacgagggcc gcccgttgtg cgagaaccac ttccacgcac gacgcggctc1260
55
     gctgtgcgcc acgtgtggcc tccctgtgac cggccgctgc gtgtcggccc tgggtcgccg1320
     cttccacccg gaccacttca catgcacctt ctgcctgcgc ccgctcacca aggggtcctt1380
     ccaggagege geeggeaage cetactgeea geeetgette etgaagetet teggetgaca1440
```

```
gcccgctcgg ctcgcctct cccccggagg ccgcgcctc ccggaaaagc cgggtcctcc1500 agaccccgag gccttgctct cagagcggga ggcccaccc actggagagc cccgcccta1560 aggtactatg agtcctcagg ggtcaagttc agaaacggcc cagccagacc taaacccaca1620 cgcccacaaa gtggattgca cacagacaag aactcccgtg cgggcctcca ctctattccc1680 acccttgagg gagcccctt actgggggag ggtccttgca attccagcga atcggaggcc1740 aggccaggac gtccttgctc cctgcaccct cactgttctg tgcactttt ctacctacat1800 aaacacacgc attccacct aaaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 55:

10

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1114 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 15 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

25

```
gatgaagtag atgactttga ggacttcatc ttcagccact tctttggaga caaagcactg 60
     aagaagaggt cagggaagaa ggacaagcac tcacagagcc caagagctgc ggggcccagg 120
35
     gaggggcaca gcataggggg ctgacaccct gccccacagg gaatggcctt ggcctggccc 180
     agcccaagat cccagcgtta tctaactcct ggagggtgga ctctgtcctg gcttgtttgg 240
     tgtcctcaga tatctttcac acagtagagc aaaatcacca gccctgcact gatgtcactt 300
     tatgtagaaa aaggcettag etggacetge gttgeegtet atgcaaatge atgcaaatae 360
     tccaggccct gggatgtggg cttgtgtttt gtcactgtga agggggagat gggagaggag 420
40
     cctqttttqq qqtqqqqtct qqqqaaqqca atctqattct qaaqctaaaq aqctttcatc 480
     ctcttqaqtg tatqtcccca taqtqqqccc cttqacccac atqctqaccq qtqccttqqq 540
     atttgactag agttgctggc tcgaggccca gcacgaggac ttaccctggg gttttgttag 600
     gtttggaage agetgteeet agggggtgaa gteeeceee ttttttttt tttaceeetg 660
     cttctcccac ggcttcacct ccctatgtga actgtagact cagatcccaa taaagtgctg 720
45
     ttgcagctat gatgctaggt ggtttctaag cacaggggac accccacac ccctgcctga 780
     atggatgggt ccatcccagg cactggtact tgcccccttg ttctgtatcc ccctttgccc 840
     ttgccttgcc cttccaacaa accctaggcc cttgagaagc tgatacttct ccttttgctc 900
     acagctgcct tggccccacc cctgggagat gtagcaaatt gagtgtgggt tttggagtct 960
     gagecteagg eteaaateea ggecaagtga tettgggeaa gttaatetet gggaactttg1020
50
     ggtttcttat cctcaaaaaa ggcgatggaa gggctgggga agtgattaaa taaaagcaac1080
     gcaagaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaa
                                                                       1114
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 56:
- 55 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1644 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- 5 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

15

20

55

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 56

ctcgagccgt gcaagtggaa taacacgggc tgccaggccc tgcccagcca agaacqaaqq 60 ccccagcaag gccttcgtga actgtgacga gaacagccgg cttgtctccc tgaccctgaa 120 cctggtgacc agggctgatg agggctggta ctggtgtgga gtgaagcagg gccacttcta 180 tggagagact gcagccgtct atgtggcagt tgaagagagg aaggcagcgg ggtcccgcga 240 tgtcagccta gcgaaggcag acgctgctcc tgatgagaag gtgctagact ctggttttcg 300 25 ggagattgag aacaaagcca ttcaggatcc caggcttttt gcagaggaaa aggcggtggc 360 agatacaaga gatcaagccg atgggagcag agcatctgtg gattccggca gctctgagga 420 acaaggtgga agctccagag cgctggtctc caccctggtg cccctgggcc tggtgctggc 480 agtgggagcc gtggctgtgg gggtggccag agcccggcac aggaagaacg tcgaccgagt 540 30 ttcaatcaga agctacagga cagacattag catgtcagac ttcgagaact ccagggaatt 600 tggagccaat gacaacatgg gagcctcttc gatcactcag gagacatccc tcggaggaaa 660 agaagagttt gttgccacca ctgagagcac cacagagacc aaagaaccca agaaqqcaaa 720 aaggtcatcc aaggaggaag ccgagatggc ctacaaagac ttcctgctcc agtccagcac 780 cgtggccgcc gaggcccagg acggcccca ggaagcctag acggtgtcgc cgcctgctcc 840 ctgcacccat gacaatcacc ttcagaatca tgtcgatcct ggggccctca gctcctgggg 900 35 accccactcc ctgctctaac acctgcctag gtttttccta ctgtcctcag aggcgtgctg 960 qtcccctcct cagtgacatc aaagcctggc ctaattgttc ctattgggga tgagggtggc1020 atgaggaggt cocacttgca acttettet gttgagagaa ceteaggtae ggagaagaat1080 agaggtcctc atgggtccct tgaaggaaga gggaccaggg tgggagagct gattgcagaa1140 40 aggagagacg tgcagcgccc ctctgcaccc ttatcatggg atgtcaacaq aatttttccc1200 tocactocat coctocotco ogtocttoco ctottottot ttocttocat caaaagatgt1260 atttgaattc atactagaat tcaggtgctt tgctagatqc tgtgacaggt atgccaccaa1320 cactgctcac agcctttctg aggacaccag tgaaagaagc cacagctctt cttggcgtat1380 ttatactcac tgagtcttaa cttttcacca ggggtgctca cctctgcccc tattgggaga1440 45 ggtcataaaa tgtctcgagt cctaaggcct taggggtcat gtatgatgag catacacaca1500 ggtaattata aacccacatt cttaccattt cacacataag aaaattgagg tttggaagag1560 tgaagcgttt ttctttttct ttttttttt tgagacggag gtcttcactg tcgcccaggc1620 tggagtgcag tggcgcaatc tcgg 1644

- 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 57:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2184 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

- 5 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

55

10

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 57

```
tgcagtggtc agagtgacct ggtataaggg agagggcatc accttgcccc ctgtgctgac 60
     tectgeeett gtgegagggg agteeateee gateeggete tteetggeeg ggtatgaget 120
20
     cacqcccacc atgcgggaca tcaacaagaa gttctctgtg cgctattacc tcaacctggt 180
     gctgatagac gaggaggagc ggcgctactt caagcagcag gaagtggtgt tgtggcggaa 240
     gggtgacatc gtacggaaga gcatgtccca ccaggcggcc atcgcctcac agcgctttga 300
     gggcaccacc tccctgggtg aggtgcggac ccccagccag ctgtctgaca acaactgcag 360
     geagtaggee eccagggeeg agaagatget gggeaceeae ecageaeeee catetaceaa 420
25
     caccagegge tgggggggg ggcggacett gtgaggetea gttgaceegt taettgeaac 480
     ctgaaaacaa atcatgtttt tgacttaaat tcttttctct ggagaaccca aggggcttgg 540
     ggtgggaagc agtctctcct tgggattctg cggccgatgt gggatagaag aggtagcatc 600
     ctggaageca geetetetgg ggaacatgag eeeeetteet eggggggetg eettgegtet 660
     tagaggaggg agagcagaga gcacgcatcc ttggctcctg gctctctgag cttcctgata 720
30
     caggatetga geatgteest gggattetga getgeeaaca gggeeetggg tagteacate 780
     ttgtactccc ctttgctgtc ccggaggtag tggcaggagt tgggccagcc cccactaagt 840
     ggcaggggaa gactcacgat tgggaagcta cctctttggg aatcttggat gtggtgatct 900
     caagtteeca caggecaect cettetggee acteaetget gggaeecagg caeeteeett 960
     ctccatcctc tctggattgt cagtaatgtc ctggaacaga agcctgtagg atggccttgg1020
35
     gcacggagaa gccctggggt cagtgtcgtg cacggatggc ggcagtgttg aacccaggag1080
     gctgaacceg gcccaccacg gaagatgagt gcatggcaac cgcctgcctt cacgtcgctc1140
     cacttggtaa ccccaaggte tgggctgtte taggtattge tteacgtgce ccagcaagce1200
     cttaacaaga gggcctggtt ccctgaagaa ccaatcccag gaaggggcct tgatcctcc1260
     gccttgctga gagtgaaccc tcgtctctcc tcaccctcca tttcatttct gggaattggg1320
     gettagttte gaacetttgg caaggetgtt ettactaatg cecaageece tttaceecte1380
40
     teeetatagg ttacacaggg gagaccaggg ceteggeaga agactgetge cacactteeg1440
     aatcattctg cttgccaaat aggtcatctt caccagttga ctgacccaag tttaggacca1500
     ttggtatcgt gtgtttaaaa aacacatata aaaaaactct tgtgaatatt cttgttatgc1560
     tagagaggaa ggtacttctc cctctacggc tctgcgctgg ggcctatggt agtaaagttg1620
45
     tttactgtcc tttttctgct tcccctggaa atgacaggca ttactctccc attggcctcc1680
     cttcccttta tagaaagacc aagcaggccc cactggccaa gaggtacggt atttggcagt1740
     ctgagttctc agtaatttgg aaagttaagg agttggttcc tgtgtcacct ttcagttagt1800
     gtgggaaagg aagacttctg ttttcctgag atcagtgcag tctcaggcct ttggcagggc1860
     tcatggatca gagctgagac tggagggaga ggcatttcgg gtagcctagg agggcgactg1920
50
     gcggcagcag aaccgaggaa ggcaaggttg tttcccccac gctgtgtcct gtgttcaggt1980
     gcgacacaca atcctcatgg gaacaggatc acccatgcgc tgcccttgat gatcaaggtt2040
     ggggcttaag tggataaggg aggcaagttc tgggttcctt gccttttcag agcatgaggt2100
     caggetetgt ateceteett tteetagetg atattetaac tagaageatt tgteaagtte2160
     cctgtgtggc ccttccccc agag
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 58:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

252 WO 99/55858

(A) LÄNGE: 1510 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

5

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

PCT/DE99/01258

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

10

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 15 **(C) ORGAN:**
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 58

```
agcctgggaa acacagtagg gctccacctc tacaaaaaac acaaaaatta gccaggcatg 60
     tggcgtcata gtagaattaa tcaaaagcaa gaaaatggct ggaggagctg tcttgttggc 120
     aggacetect ggaactggca agacagetet ggetetgget attgeteagg agetgggtag 180
25
     taaggtcccc ttctgcccaa tggtggggag tgaagtttac tcaactgaga tcaagaagac 240
     agaggtgctg atggagaact tccgcagggc cattgggctg cgaataaagg agaccaagga 300
     agtttatgaa ggtgaagtca cagagctaac tccgtgtgag acagagaatc ccatgggagg 360
     atatggcaaa accattagcc atgtgatcat aggactcaaa acagccaaag gaaccaaaca 420
     gttgaaactg gaccccagca tttttgaaag tttgcagaaa gagcgagtag aagctggaga 480
30
     tgtgatttac attgaagcca acagtggggc cgtgaagagg cagggcaggt gtgataccta 540
     tgccacagaa ttcgaccttg aagctgaaga gtatgtcccc ttgccaaaag gggatgtgca 600
     caaaaagaaa gaaatcatcc aagatgtgac cttgcatgac ttggatgtgg ctaatgcgcg 660
     gccccagggg ggacaagata tcctgtccat gatgggccag ctaatgaagc caaagaagac 720
     agaaatcaca gacaaacttc gaggggagat taataaggtg gtgaacaagt acatcgacca 780
35
     gggcattgct gagctggtcc cgggtgtgct gtttgttgat gaggtccaca tgctggacat 840
     tgagtgcttc acctacctgc accgcgccct ggagtcttct atcgctccca tcgtcatctt 900
     tgcatccaac cgaggcaact gtgtcatcag aggcactgag gacatcacat cccctcacgg 960
     catecetett gacettetgg accgagtgat gataateegg accatgetgt atactecaca1020
     ggaaatgaaa cagatcatta aaatccgtgc ccagacggaa ggaatcaaca tcagtgagga1080
40
     ggcactgaac cacctggggg agattggcac caagaccaca ctgaggtact cagtgcagct1140
     gctgaccccg gccaacttgc ttgctaaaat caacgggaag gacagcattg agaaagagcal200
     tgtcgaagag atcagtgaac ttttctatga tgccaagtcc tccgccaaaa tcctgggctt1260
     gaccaggcag ggataagtta cattgaagtt gagatggctt gagggttttt cagcagctaa1320
     gagacttccc caggtgtgcc tggcctgggg tccagcctgt gggcgctttg ccctggggtt1380
     tgggggctgc ccttccccat tcaggcgttg ggttgcagcg ttgttcaatt tcagttgttg1440
45
     gaaagcgttt tttttttgaa gttagtctta agtgtttccc cttgggtttg ttttgaaaag1500
     aaccettect
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 59:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1188 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 55 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

```
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
```

5

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN: 10
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 59 15

```
gagaactcac accatatgtg teetgtteea gtgegegggt etgtggagag eegggtgega 60
     gcggcggcag cacgagggga aaagagctga gcggagacca aagtcagccg ggagacagtg 120
     ggtctgtgag agaccgaata gaggggctgg ggccacgagc gccattgaca agcaatgggg 180
20
     aagaaacaga aaaacaagag cgaagacagc accaaggatg acattgatct tgatgccttg 240
     gctgcagaaa tagaaggagc tggtgctgcc aaagaacagg agcctcaaaa gtcaaaaggg 300
     aaaaaqaaaa aaqaqaaaaa aaaqcaqqac tttqatqaaq atqatatcct qaaaqaactq 360
     qaaqaattqt ctttqqaaqc tcaaqqcatc aaaqctqaca qaqaaactqt tqcaqtqaaq 420
     ccaacagaaa acaatgaaga ggaattcacc tcaaaagata aaaaaaagaa aggacagaag 480
25
     ggcaaaaaac agagttttga tgataatgat agcgaagaat tggaagataa agattcaaaa 540
     tcaaaaaaga ctgcaaaacc gaaagtggaa atgtactctg ggagtttaac aaacttccta 600
     aaaaagctaa agggaaagct caaaaatcaa ataagaagtg ggatgggtca gaggaggatg 660
     aggataacag taaaaaaatt aaagagcgtt caagaataaa ttcttctggt gaaagtggtg 720
     atgaatcaga tgaatttttg caatctagaa aaggacagaa aaaaaatcag aaaaacaagc 780
     caqqtcctaa catagaaagt qggaatgaag atgatgacgc ctccttcaaa attaagacag 840
     tqqcccaaaa gaaggcagaa aagaaggagc gcgagagaaa aaagcgagat gaagaaaaag 900
     cqaaactgcg gaagctgaaa gaaaaagaag agttagaaac aggtaaaaag gatcagagta 960
     aacaaaagga atctcaaagg aaatttgaag aagaaactgt aaaatccaaa gtgactgttg1020
     atactggagt aatteetgee tetgaagaga aageagagae teecacaget geagaagatg1080
35
     acaatgaagg agacaaaaag aacgaaagat aagaagaaaa agaaaggagg acaagggagg1140
     aaaagagaac agagaaggaa agaagggcct ggcaaaagcc actgtttc
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 60:
- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: 40
 - (A) LÄNGE: 2208 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

45

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN: 55

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 60

```
gcaggacggc tctgggccct tcctggctga cttcaacggc ttctcccacc tggagctgag 60
     aggeetgeae acetttgeae gggaeetggg ggagaagatg gegetggagg tegtgtteet 120
     ggcacgaggc cccagcggcc tectgeteta caacgggcag aagacggacg gcaaggggga 180
10
     cttcgtgtcg ctggcactgc gggaccgccg cctggagttc cgctacgacc tgggcaaggg 240
     ggcagcggtc atcaggagca gggagccagt caccctggga gcctggacca gggtctcact 300
     ggagcgaaac ggccgcaagg gtgccctgcg tgtgggcgac ggcccccgtg tgttggggga 360
     gtccccggtt ccgcacaccg tcctcaacct gaaggagecg ctctacgtag ggggcgctcc 420
     cgacttcagc aagctggccc gtgctgctgc cgtgtcctct ggcttcgacg gtgccatcca 480
15
     gctggtctcc ctcggaggcc gccagctgct gaccccggag cacgtgctgc ggcaggtgga 540
     cgtcacgtcc tttgcaggtc acccctgcac ccgggcctca ggccacccct gcctcaatgg 600
     ggcctcctgc gtcccgaggg aggctgccta tgtgtgcctg tgtcccgggg gattctcagg 660
     accgcactgc gagaaggggc tggtggagaa gtcagcgggg gacgtggata ccttggcctt 720
     tgacgggcgg acctttgtcg agtacctcaa cgctgtgacc gagagcgaga aggcactgca 780
20
     gagcaaccac tttgaactga gcctgcgcac tgaggccacg caggggctgg tgctctggag 840
     tggcaaggcc acggagcggg cagactatgt ggcactggcc attgtggacg ggcacctgca 900
     actgagetae aacctggget eccagecegt ggtgetgegt tecaeegtge eegteaacae 960
     caaccgctgg ttgcgggtcg tggcacatag ggagcagagg gaaggttccc tgcaggtggg1020
     caatgaggcc cctgtgaccg gctcctcccc gctgggcgcc acgcagctgg acactgatgg1080
25
     agecetgtgg cttgggggcc tgeeggaget geeegtgggc ccageactge ccaaggectal140
     cggcacaggc tttgtgggct gcttgcggga tgtggtggtg ggccggcacc cgctgcacct1200
     gctggaggac gccgtcacca agccagagct gcggccctgc cccaccccat gagctggcac1260
     cagageceeg egecegetgt aattattte tattttgta aacttgtege tttttgatat1320
     gattttettg cetgagtgtt ggeeggaggg aetgetggee eggeeteeet teegteeagg1380
30
     cagccgtgct gcagacagac ctagtgctga gggatggaca ggcgaggtgg cagcgtggag1440
     ggctcggcgt ggatggcagc ctcaggacac acacccctgc ctcaaggtgc tgagcccccg1500
     cettgeactg egectgeece aeggtgteec egeegggaag eageceegge teetgaatea1560
     ccctcgctcc gtcaggcggg actcgtgtcc cagagaggaa ggggctgctg aggtctgatg1620
     gggcccttcc tccgggtgac cccacagggc ctttccaagc ccctatttga gctgctcctt1680
35
     cctgtgtgtg ctctggaccc tgcctcggcc tcctgcgcca atactgtgac ttccaaacaa1740
     tgttactgct gggcacagct ctgcgttgct cccgtgctgc ctgcgccagc ccaggctgct1800
     gaggagcaga ggccagacca gggccgatct gggtgtcctg accctcagct ggccctgccc1860
     agccaccctg gacatgaccg tatccctctg ccacacccca ggccctgcga ggggctatcg1920
     agaggagete actgtgggat ggggttgace tetgeegeet geetgggtat etgggeetgg1980
40
     ccatggctgt gttcttcatg tgttgatttt atttgacccc tggagtggtg ggtctcatct2040
     ttcccatctc gcctgagagc ggctgagggc tgcctcactg caaaatcctc cccacaaaag2100
     cggtcagtga aaagtcggtc ctttgtccta aaaaatgacc aaggggccaa gcaagttttg2160
     tgaacaaagg gtgaaggggg aagttcgaaa aggttggaag ggaatttt
                                                                       2208
```

45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 61:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 283 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

50

55

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

255

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(vi) HERKUNFT:
(A) ORGANISMUS: MENSCH
(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library
```

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 61

10

15

20

```
gaaaaggggg agggggagtg acaatctttg cttggggcct atgacttctc cagccccaag 60 gggagatgcc accgggaaat cccccaatgt ccactagggg gcaggaggcc accgttcttc120 gtactccgga gaacctggct ggagagctct ttcttgttca cccttccctc cagctgtatc180 tctgccctgc agataacgtg aaggactgga gcaaggtcgt cctggcctat gagcctgtgt240 gggccattgg tactggcaag actgcaacac cccaacaggg aac 283
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 62:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 184 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 30 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

35

40

45

50

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 62

aacggaggat gcctaggctt ctggaggcga agaaggacgc ggcaagctgc gaaaagtcac 60 gggtatctgc aagcatgaaa tgatccgtga atatccgaat ggggcaaccc gtgcaggtga120 agcctgcaca cctgaataaa tcaggggcag acgcagggaa ctgaaacatc ttagtacctg180 cagg

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 63:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1780 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

5

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 10 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 63

```
teceeeceg gggcaaceee eccateggge eeccaaageg etggggttae ageettaage 60
     caccaagece eggeegacet tettetattt tteeattete ettteeaaag ceatggeeat 120
     gegeteetgt gtacaggtge ataaacacat cagtgtgeca teeetcacat geatgtegtt 180
20
     ccccaccct ccttcccagg gcttctcttg gctccagcgt tcctctggqa ccctctqcag 240
     atacageetg tgetggacce ceagecaggg tgagggetea ttetgetetg tetteceeae 300
     tgcctcagtt tcccccaaaa gctgctttca cgtccttcta gtagggggcc tcccatgggg 360
     gcaaggatce cetttaggat teaatettte etetttggge agttttgget ttgagteece 420
     cagggatcag ggtgagaatg aagaagagct cagtgagcgg aatgacagca gctgggtggg 480
25
     tggtgtgggg agaggctgag gggaaggcag ctctaagact gggagtggag ttcctggagg 540
     tgtggggagg ggggcgtgtt ttcaatttag aaaaatctca gccagctcga gccgagaqaq 600
     aatgcgaaag aggaagttcg gaaggagcga ggaatggggt gggtggcagc gggggccgct 660
     cagttgctgt cgctcttgtc caccagcacg gcgtccgact cctcggtgat ctccagcagc 720
     gegtgeaegt eggggetget eeegegeege aggtegeegg eeteeeeeg eteegeeae 780
30
     ctccaccatc tcggtggcct tgagcacttc cacctggccc tcgcggatct tcttgacgtg 840
     gaaggtgaag ggtggcacct tgtagaccgc ggtcttggag cgcgcgtaca ccacgtggtc 900
     gggcgtgaag gatttgcgca acttgtcccg cgacgtcttc agtttctcgc gccgctcggc 960
     gggcaccagg cgcgtgccca gcttgttcat gcgcttctcc agggtgtgcc gcgtcttctc1020
     caggttttcc ttggtcttga ggcgcgtctt ctccaggttc tcgcgggtac gcaccttggt1080
     cttctccatc ttctccttgg agaaggcctt cttgaagtcg tccacgcgcc gcaggccctg1140
35
     cgcttgatac gctctgcgcg ggactcctca ataacctcct caacctccac cgcctcgtcc1200
     gacgaaagct ccagcgccgc tgcgtcctcc tcgggccgct cqccctcqcc cagctcctcg1260
     contented etggcagege etcegactet tteagegatt tgetgatget eagtttggcc1320
     ggcagcttca cttcatcctg gtagatcatg actttaaagt tgcggcgccg cagcagctcg1380
40
     gcctcgttga cctccagctt cttgatctgc cccgcctggc gctccaggct gccgcgcacg1440
     gtcttcacgt tgacgctgac cttgcgcacc ttctccagca gcttgctcac cgtattgctc1500
     gtggtggcgt gcgccttgcc cagcttgctc agctcgccct ggatgctctg cactgcgccc1560
     tecateteeg ectgeegete etecagetgt gettgagtea getggatetg gtetaeggee1620
     ccgatgattt tgtccaggag gctcagcacc agcacgccgt tcacctggtc cgacttgatc1680
     agetettetg ageeggeece egaeggetee teegetgeet gageeceage ggaggaaget1740
45
     ccggggcctc ggcgatcggg gtacccgggc aagcggccgc
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 64:
- 50 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1652 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

55

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

10

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 64

```
15
     ctcgagcggc tcgagccgat tcggctcgag cggctcgaga agaagatatg ctagtctgta 60
     tttttgctgt gctattgagg atcaggacaa tgaactaatt accctggaaa taattcatcg 120
     ttatgtggaa ttacttgaca agtatttcgg cagtgtctgt gaactagata tcatctttaa 180
     ttttgagaag gcttatttta ttttggatga gtttcttttg ggaggggaag ttcaggaaac 240
     atccaagaaa aatgteetta aageaattga geaggetgat etaetgeagg aggaagetga 300
20
     aaccccacgt agtggttctt gaagaaattg gactgacata actctcctcc cttgttgatg 360
     acttettgtg gcattteaca cactgtagat ggteactece tteatgteea tgttagetea 420
     tggtgtaaga tgatgtcttg tcagtattac tgttttgcta agccgcttca ttcatgccta 480
     cacaattttt ttttaaaagg gaactttagt taattaagtg ataagggact taaatatgaa 540
     ttagaatggt gcagaaagag ataccttttc tggatatttt aaagtttaaa ggtcagtttc 600
25
     tottaatotg attatgtgca catatgaaaa tggcacatca tatacatgta aaatcaggca 660
     gtatacattt attaattact gtatttgaca aaggaaactc ttaaattata atgtgaaacc 720
     tggttttatg aaaccaaaga ctagtgcagc atttcagcat atgtaaaaag aaaaaaaaa 780
     gggaattgac atgtcacata tcaaatgaat ggaaactttg ttgaaacttt aaaaagcaaa 840
     tttactccaa agacttgtat tggaaattac ataccttttt ttttttttt aaaggactac 900
30
     agattatttt taatgactaa attggagtga tacttcttac actaaaaatt atttcttagg 960
     cattctgaat ctgggatgag aaacaggatt gtttcacaat agtaagcaca taatttttaa1020
     ggccaaggca catttgactc ctgagatgaa ttttttgtgg tcataatcaa atacttagtt1080
     gtttttgatg ccccaaaata aagtgagaat ggtaatttgc caggaattct tcataacagt1140
     atcttacaaa aaacgtgttg ctctcttcac agtattatgt gtaaagtcat tgtttaaagc1200
35
     acgaatgttc cctctggggt acttgttaaa gctaaattta ttttgcttcc ctccacttag1260
     aagtgctgca cactttacag cagcttcctt tctttccatg gcactgccta gttaacagaa1320
     qtcttataaa aatttaaaaa gacacatttc ttacaaaaaa qaqttqaatq aqqtaaaatq1380
     gcattagatg gctctatatt ttttaaagct atgtaattgt tcagcgtcac ttttctaagt1440
     acttatacat atctaaacat gtcttcatgg tttatatttt cacttatata tgctgggctg1500
40
     gattaagctt tgttgtgatt gtgaccaaca ttcaggccac gtgagcactg tcttatcaca1560
     tegecaatta gttgtaataa acgtteaacg tacaaaaaaa aaaaagggeg cagetteeet1620
     ggggggaatt actggaagcg gggttaagcg ga
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 65:

45

50

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1085 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: lines

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 65

```
gctccctggc ctccctctca gacagcttgg gggtgtctgt catggccacc gaccaggact
     cctactccac caqcaqcacq qagqaqqaqc tqqaqcaqtt caqcaqcccc agcqtqaaga 120
     agaagccctc catgatcctg ggcaaggctc ggcaccggct gagctttgcc agtttcagca 180
15
     qcatqttcca cgctttcctc tccaacaacc gcaagctgta caagaaggtg gtggagctgg 240
     cgcaggacaa gggctcgtac tttggcagcc tggtgcagga ctacaaggtg tacagcctgg 300
     agatgatggc gcgccagacc tccagcacgg agatgctgca ggagattcgc accatgatga 360
     cccagctcaa gagctacctg ctgcagagca ccgagctcaa ggccctggtg gaccccgccc 420
     tqcactccga ggaggagctc gaagcaattg tagagtctgc cttgtacaaa tgtgtcctga 480
20
     agcccctgaa ggaagccatc aactcatgcc tgcatcagat ccacagcaag gatggttcgc 540
     tgcagcagct caaggagaac cagttagtga tcctggccac caccaccact gacctaggtg 600
     tgaccaccag cgtgccggag gtgcccatga tggagaagat cctgcagaag ttcaccagca 660
     tgcacaaggc ctactcacct gagaagaaga tctccatcct gctcaagacc tgcaaactca 720
     totacqactc catqqccctc ggcaacccag ggaagcccta tggggcggat gacttcctgc 780
     ctqtqctcat gtatqtgctg gcccgcagca acctcacgga gatgcttctc aatgtggagt 840
     acatqatqqa gctcatggac cccgccctgc agctggggga gggttcctac tatctgacca 900
     ccacctacgg ggccctggag cacatcaaga gctacgacaa gatcacggtg acccggcagc 960
     tgagtgtgga ggtgcaggac tccatccacc gctgggagcg ccggcgtact ctcaacaagg1020
     cccgggcctc ccgctcctcc gtacagccac ttcatctgcg tgtcgtacct ggagcccgag1080
30
     cagca
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 66:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1393 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 50

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 66

```
gggcagggga gggagttgac gggctgacac aggaaactcc cctgaaacct gtttctcagc 60
     ttcccggccc agctggggca cccactggaa ggagaggcca ggcggaagac cctggctccg 120
     teatggeete tgeeetgagg ceaeceegtg teeceaagee taagggtgte etgeetteae 180
     actactatga gagettteta gagaagaagg ggeeetgtga eegggattae aagaagttet 240
     gggcaggcct gcagggtctc accatttatt tctacaatag caatcgggac ttccagcacg 300
     tggagaaget caacttggga geatttgaga aactcacaga tgagatteee tggggaaget 360
     cacgtgaccc tggcacccac ttcagcctga ttctccggaa tcaggagatc aagttcaagg 420
     tagagacctt ggagtgtcgg gaaatgtgga aaggettcat ettaacggtg gtggagetee 480
     gtgtcccgac cgacttgacc ctgcttcctg ggcacctata catgatgtct gaagtcttgg 540
10
     ccaaagagga ggcgcccgt gcactggaga caccctcgtg cttcctgaag gtgagccqgc 600
     tggaggcaca actgctcctg gagcgctacc ccgagtgcgg gaacctgctg ctgcggccca 660
     gcggggacgg cgccgacggt gtcggtcacc acgcggcaga tgcacaacgg qacgcacqtg 720
     gtccggcatt acaaggtgaa gcgggagggg ccccaagtac gtgatcgatg tggaacagcc 780
     gttctcttgc acctccctgg acgccgtggt caactatttc gtgtcgcata ccaaaaaggc 840
15
     gctggtgcca ttcctgttag acgaggacta cgagaaggtg ctaggctacg tggaagccga 900
     taaggagaat ggcgagaatg tgtgggtggc gccctccgct ccgggcccag gtcctgcacc 960
     ctgcacaggt ggccccaagc cgctgtcacc tgcgtctagc caggacaagc tgccccact1020
     gccccacta ccgaaccagg aagagaacta cgtgacccct attggagatg gcccagctgt1080
     tqactatgag aaccaagatg tggcttcctc tagttggcca gtcatcctga agccaaagaa1140
     qttqccaaag cctcctgcca agcttccaaa gccacccgtt ggacccaagc cagagcccaa1200
20
     agtctttaat ggtggcttgg gcagggaagc tgccagttca gtttcagccc agcctcttct1260
     ttccccacag gccgggctgg gcagacatgg acggcagagt tacagaagaa gctgggagaa1320
     gaggcggggc actggtagca tggtttcgga cacaccaggg accagcgggt tagttccagg1380
     gcgggccagg tgg
25
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 67:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1248 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

40

30

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 45 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 67

```
50 ggcacgagga agttaagatc atacatgcgg atgtgctggt aacctgcaag aagcaatcat 60 gctgcggtcc ggtgtgacct cccaaggcat tcaccctggg agtccctggt gctgcacccc 120 aacccaggca gagctcatcg tgggtgacca gagcggggct atccacatct gggacttgaa 180 cacagaccac aacgagcagc tgatccctga gcccgaggtc tccatcacgt ccgcccacat 240 cgatcccgac gccagctaca tggcagctgt caatagcacc ggaaactgct atgtctggaa 300 tctgacgggg ggcattggtg acgaggtgac ccagctcatc cccaagacta agatccctgc 360 ccacacgcgc tacgccctgc agtgtcgctt cagccccgac tccacgctcc tcgccacctg 420 ctcggctgat cagacgtgca agatctggag gacgtccaac ttctccctga tgacgqagct 480
```

```
gagcatcaag ageggeaace eeggggagte eteeegegge tggatgtggg getgegeett 540
     ctcgggggac tcccagtaca tcgtcactgc ttcctcggac aacctggccc ggctctggtg 600
     tgtggagact ggagagatca agagagagta tggcggccac cagaaggctg ttgtctgcct 660
     ggccttcaat gacagtgtgc tgggctagcc tgtgacccct cgggactgcc tggtgcaggt 720
5
     ggtggcagct ggagggaccc atgcagcacc caggtcagag cagaccetcc cetgceggec 780
     tgcgccactg gacctgatgg cccctgtgg cgccttgacc tgctgggcca ggctgccttg 840
     ggactotcag cocccagttg cttatccaga tgtgacagag ctcgacccaa gccaggctgc 900
     acactectgg actgggctag cetgcactge etgggaaagt eggeegaggg eecaaagetg 960
     ctgaggggtc tgaggctggt gcccacccc aagctagtgt gttctctgcc cctccctgcc1020
10
     cqcqtttcag ggcctcggtc catagagaac accaccacca tggccaqqtq gaagggttta1080
     ttagtccctg ccagcagctg tcctccctgg tgcaggtggc ctggccagcc cactggattg1140
     gggacgggcc aggctgggcc aggtcggggg ctcagtctgg gaggtaataa aagcagaccg1200
     acacgcagat gttgctcggg aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaa
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 68:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1099 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT: 30

20

25

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 68

```
ctcgtgcaat ttcgggcagg gagtgtcaag cctgttgtct taacattttg tataaaaaag
40
     aacaacagaa attatetgte atttgagaag tggettgaca atcatttgag etttgaaage 120
     agtcactgtg gtgtaatatg aatgctgtcc tagtggtcat agtaccaagg gcacgtgtct 180
     ccccttggta taactgattt cctttttagt cctctactgc taaataagtt aattttgcat 240
     tttgcagaaa gaaacattga ttgctaaatc tttttgctgc tgtgttttgg tgttttcatg 300
     tttacttgtt ttatattgat ctgttttaag tatgagaggc ttatagtgcc ctccattgta 360
45
     aatccatagt catcttttta agcttattgt gtttaagaaa gtagctatgt gttaaacaga 420
     ggtgatggca gcccttccct agcacactgg tggaagagac cccttaagaa cctgacccca 480
     gtgaatgaag ctgatgcaca gggagcacca aaggaccttc gttaagtgat aattgtcctg 540
     gcctctcagc catgaccgtt atgaggaaat atcccccatt cgaacttaac agatgcctcc 600
     totocaaaga gaattaaaat cgtagottgt acagatcaag agaatatact gggcagaatg 660
50
     aagtatgttt gtttattttt ctttaaaaat aaaggatttt ggaactctgg agagtaagaa 720
     tatagtatag agtttgcctc aacacatgtg agggccaaat aacctgctag ctaggcagta 780
     ataaactctg ttacagaaga gaaaaagggc cgggcacagt ggcttattcc tgtaatccca 840
     acactqtgga aggccgaggc aggaggatca cttgagtcca ggagtttgaa acctacctag 900
     gcaacatggt gaaaccttgt ctctaccaaa ataaaaatta gctgggcatg gtggcacgtg 960
55
     cctqtqqtcc caqctacttq ggaggctgag gtgggagcct gggaggtcaa ggctgcagtg1020
     agccatgate atgccactgc actccatcct gggtgacage aagatettgt etcaaaaaaaa1080
     aaaaaaaaa aagtcgacc
                                                                       1099
```

261

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 69:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 774 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 15 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

20

45

50

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 69

tttatggagc ctgtactatg taccagatgc agactgtgct agcggttggg gatacagtga 60
tgacttggtc tgcctctagg tggcagggag ccattttggg ttttcgaaca gaaaagtgac120
ataatgaatg ctgagttctt aggaagatta atccaggagt agtctccagg atgtactgga180
aggagagaag ctgaaaccag ggaggctgct gtgtttgcag ttggctgcc agtgctacct240
ctgcagagac aatcaatgtc ctgaaggtag ctggtatgtc tgtgtgcact gacacgagcc300
ttcctaccaa gccccagggg ctccatgctg gagaatgcac gtagggctag ggtgagcact360
aacttcactt caggagagca aggaacagtg tggctctcc attttcagt tctgtaagca420
catcaccctt ttctcctcc cttgagctgt gttctctgac agctgtttgt tggtaaagcc480
agcagccct aaagcacgtc ccagccttgt ctcctctgtg ctttccccca ccactgctgc540
tgcacgcctc atttgctggg ccactttagt ggtggaacca ttaggaggtg agtgacttaa600
aggagattga gtctgtctg accccgagag agagtgggat ggatggatgc atcgtctcat660
ttagaaagtg ttgcctctga ctctaacaca ctcttctcc tttcttacc gccctccctg720
tgtgcgtccc tgggggggcg tgggctaaac cccttccgtc cccctttctc cttc

- 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 70:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 426 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

262

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 5 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 70

```
tagctccagt ctcagctgta tcatttcta actgatttt acaataaaaa tgagagtaaa 60
aatcagttac tctttctaga cattaattag cacatttacg ttaagactct aagtagtata120
aaatgtaaat tgctgctacc ctactaagtt actgtcagta aatactgtgt gcagtaaatg180
ttgagtatgg attaattgaa ggatacctct acaattattt cctttagtca aggttgtagc240
taagaattgg gcttctgaca tacattcttt ttaatctttt tcgtattggg ttttatagca300
ctaaacctaa tttctaacat attttacac ctgaaatcta cattctaata taaaggtttt360
ttttataac gttcctaaaa tttcaggccc tcagcaggca gtttttgtcc cagttttctt420
caacag
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 71:

20

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1417 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 25 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

40

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 71

```
gecaacette cetececcaa ceetggggee gececagggt teetgegeae tgeetgttee 60
     tcctgggtgt cactggcagc cctgtccttc ctagagggac tggaacctaa ttctcctgag 120
45
     gctgagggag ggtggagggt ctcaaggcaa cgctggcccc acgacggagt gccaggagca 180
     ctaacagtac ccttagcttg ctttcctcct ccctcctttt tattttcaag ttccttttta 240
     tttctccttg cgtaacaacc ttcttccctt ctgcaccact gcccgtaccc ttacccgccc 300
     egecacetee ttgetacece actettgaaa eeacagetgt tggcagggte eecageteat 360
     gccagcctca tctcctttct tgctagcccc caaagggcct ccaggcaaca tggggggccc 420
50
     agtcagagag ccggcactct cagttgccct ctggttgagt tggggggcag ctctqqqqqc 480
     cgtggcttgt gccatggctc tgctgaccca acaaacagag ctgcagagcc tcagqagaga 540
     ggtgagccgg Ctgcagggga caggaggccc ctcccagaat ggggaagggt atccctqqca 600
     gagtctcccg gagcagagtt ccgatgccct ggaagcctgg gagagtgggg agagtcccq 660
     gaaaaggaga gcagtgctca cccaaaaaca gaagaatgac tccgatgtga cagaggtgat 720
55
     gtggcaacca gctcttaggc gtgggagagg cctacaqqcc caaggatatg qtqtccqaat 780
     ccaggatgct ggagtttatc tgctgtatag ccaggtcctg tttcaagacg tgactttcac 840
```

```
catgggtcag gtggtgtctc gagaaggcca aggaaggcag gagactctat tccgatgtat 900
aagaagtatg ccctccacc cggaccgggc ctacaacagc tgctatagcg caggtgtctt 960
ccatttacac caaggggata ttctgagtgt cataattccc cgggcaaggg cgaaacttaa1020
cctctctcca catggaacct tcctggggtt tgtgaaactg tgattgtgtt ataaaaagtg1080
gctcccagct tggaagacca gggtgggtac atactggaga cagccaagag ctgagtatat1140
aaaggagagg gaatgtgcag gaacagaggc gtcttcctgg gtttggctcc ccgttcctca1200
cttttccctt ttcattccca ccccctagac tttgatttta cggatatctt gcttctgtc1260
cccatggagc tccgaattct tgcgtgtgt tagatgaggg gcgggggacg ggcgccaggc1320
attgttcaga cctggtcggg gcccactgga agcatccaga acagcaccac catctaacgg1380
ccgctcgagg gaagcacccg gcggtttggg cgaagtc 1417
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 72:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 691 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- 20 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 25 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

30

15

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 72

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 73:

- 50 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1705 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

5

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 10 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 73

```
gattcggcat gaggacagag ccctttttga aaataaattg gcattggagt gttttaccct 60
     ctagetgttt tacttagaat gtaacatatg ctgcctaccc acctcaaaat gtctgtactg 120
     caagagggcc ctgggcctct gctttccata ttcacgtttg gccagagttg tagtcccaaa 180
20
     gaagagcatg ggtggcagat ggtagggaat tgaactggcc tgtgcaatgg gcatggagca 240
     caaggggtca cagcatgcct cctgccttac cgtggcagta cggagacagt ccagaacatq 300
     gtcttcttgc cacggggtgt tgttgtctct ggtggtgctg catgtctqtq qctcaccttt 360
     attottgaaa ctgaggttta cctggatctg gctactgagg ctagagccca cagcagaatg 420
     gggttgggcc tgtggcccc caaactaggg ggtgtgggtt catcacagtg ttgccttttg 480
25
     totoctaaag atagggatot acttttgaag ggaattgtto otoccaaata aatttgottt 540
     accttggtcc tttcttttgt gccagtattc aagtggtata gctctgagca gggtcacatt 600
     tggccaaacc tgacactgtc ttgctgcatt ctcctttggc aaacatcagg gtcagaattc 660
     aggatagece tteetaggge actggaettt etggeatggg ggetgtgttt geacaagtta 720
     ttttcatgtt acctggagag tgtccagagg ctgctctgag gctgaggtgt gttccccctt 780
30
     gcctggttcc agctgtcaga gggataccat cctagggtct gggaatccaa ggccacgaga 840
     ctccttggtt tgtggtccga gatcctgtac taaggagggt ctggccagag gaacagacca 900
     gcttttgcac aatgaagcgc aagggaacaa gtggtttgcc tggtgtccta cctgtcctqa 960
     acctggtcct gtgggccatt gaaaagttag atctgtgatc tctggggttt ttgtggcttt1020
     gttcaatgct tccactctag ggcaggcaga gcagtctata ctctcccaag cctgcttgac1080
35
     ctccaagtag agctgataca gagatctgtg aatattgtga tagaaattct ttggtattcal140
     tacatttcag ctgcaagtca gcaatttccc aggtaccatg taagctataa aacagtcatt1200
     cttaaagaca gaggatagct gtgactcatg ggatcatgag gtccatggct ggttgcaggt1260
     tecettttte etteeteagg ttttgtetet teetgtgttg teeecageaa gggagagaet1320
     gtggggtgga ttgggagaac agattaggag tatagcaaat gaacccagaa tggaacagtg1380
40
     gggagctaac tgtgaatgag gagagtacct gctgcaggac ctggaggtca ggtgtgaatg1440
     ctgtattggc acagggaata aatatcctgg cgtctggagc cttcacctct ccqtcaaqtc1500
     cttectgtga tactgccatg gcacaggate tgagttgcag etetgcacee taaatcacac1560
     cctgggcatt gtctgggctg cagggctgcc aggttctgta cttgtgtcca gctgtgqccc1620
     tggatgccgg aaactgggag gggtttcttg tgcccagaat gtagcctgta acgcttgggc1680
45
     gccttttaaa gcccccctg gggcc
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 74:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1516 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

50

55 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

5

10

45

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 74

```
gtttattctt agtagttgga actaatgtag tctgactaaa atacacatgg gtgtctgctc
     tgtgatgttt aaacttatct gttttgtttg gttttcattt caggaagcag aagtgcaagc 120
15
     aaagcagcaa gcatgaacct taagcactgt gctttaagca tcctgaaaaa tgagtctcca 180
     ttgcttttat aaaatagcag aattagcttt gcttcaaaag aaataggctt aatgttgaaa 240
     taatagatta gttgggtttt cacatgcaaa cattcaaaat gaatacaaaa ttaaaatttg 300
     aacattatgg tgattatggt gaggagaatg ggatattaac ataaaattat attaataagt 360
20
     agatategta gaaatagtgt tgttacetge caagecatee tgtatacace aatgatttta 420
     caaagaaaac accetteeet cettetgeea ttactatgge aacttaagtg tatetgeage 480
     tetacattaa aaaggagaaa gagaaataac etgtetetea tteetaagtt geeteattaa 540
     ttttcatgaa caagaatatg tacctttttg atgctatatt actgcgatta aaaagttctt 600
     gcaggtaatg tttatgatat gttaaacgtt gtaatttctt atcgtaatta taacattccc 660
     attettttgt agatgaaact tetacatatt gaaccacaga ttttetgage ttetaaatgt 720
     agcetttcat tgcacatttc agtgatcaga atagatatcc ttttacacgc acaaaagcaa 780
     tagattcatt cagtggacaa gttccttgtt taactacaca gctatgatgg aatgatatat 840
     ccaagttect tgcctcagtg aaatatgcat atgtatatca tgaaagtggg atgccaagta 900
     agettaaaat ggcattetet ageaaagaga ttagaetttt aaataaetet tataaaacag 960
30
     gttggcgatc atttcccaag attggtttcc cttgagtttt tgctaaaaca aatcttagta1020
     gttttgcccg tttaaaacaa ctcacaatcg taaatgctac tattcctaag atatcttacc1080
     tttttatttc agtttagcca tgtattgtat gagtgtatta gtctaagcag tgagaatctt1140
     ttctatgcct ctattccagc aaaaagtaga agtatcaaat aaaaagggca acttttaaaa1200
     tattaagcct gaagacttct aaaaagacaa gaaacatggc ctaaataacc aacatagatt1260
     tacatagtaa gtttcacact accttattac caaaagcaaa cacctcttac tttaaactac1320
     attatcatgt atatctattg tatgctggtc tttacttttt gccaaaatca acatataatg1380
     aagagatgcc tttgtttcat gagattcaaa cttgatgcta tgctttaaaa taaactcagt1440
     acttttagaa acataaaaaa aaaaaaaaaa aggcgacccc ccgagtagtg ggcccgcgcc1500
     cggggatttt tccggg
40
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 75:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1490 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKULTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

40

45

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 75

```
gaataaaggg ctggccagac ccagtggcgt cctttcccag acctttcttg gcacaaagcc
10
     tttgctgcct ggcttggagg ccctgcggcc tacattctct ggaccccact atgtgcctgg 120
     caaagggcta gtgccttgag gaaactgagg tagctgggtt ggtccccttc caggaattca 180
     gagtctggtg gcaggggcat gggaaataga cagatgtaat tctatagcct gggcctggca 240
     ccctccacct ccacgcccca ccagcattgc cttacgcctc ccttgcccca cgttagatgg 300
     tttcttccgg ttttgcactc tggctgcccc ttggagtctc ctggggagct gtaatatctc 360
15
     tttggagatt cagattgagc tggtctaggt tgtggcccag gcattgggca ttttggaaqc 420
     ccccaggtgt tttcagcttg cagccaggcc gagagagagc ccctgagtca gatccccatg 480
     gtttaggcac acctagcggg aggggtggct cctggacccc accgtggttg gagagctgag 540
     catgtgtgtg gctttagtgg ggtctgttag ttatgggggt ctgggcactg gagctqcaqq 600
     acacttggga tcccaggtca gaaagggcca gatgagcaac taggaaagac ttgggggcca 660
20
     gggcggagtg gggtcacctg acactettgt gaggcccctt ctagtgcctg ctcacaccgg 720
     aatttcattc actccaagaa gccatcaggg gtaagatacc ttcctttaaa cgtcactaag 780
     aaagaagagg cctgccggtg acacagtaag atgccattga tctaaagatg cgtcttgatt 840
     tcagaaaggt ccggaagtgg aaagcaggtt tcagggctgc tgaggtacag ggttctcctq 900
     taggccccag ggatggtctc aggggtgctg agtgcgtgcg tggtaaatgg atggagccca 960
25
     ggggcgcctc ctgccagtgt cctccaggca ctcaaaccta gcccttctga agccqacctc1020
     acqtgacctc acagcccctc ctgaaggcgc ctcactgatg acggtgggtg gaataacagc1080
     ccccagagat gtccaggttt ggaaccccag gacgtgggaa agtgttacct tgcgtgqcaal140
     aagggacccg gcgcctgtgc ttcagttcag gatttcgtgg tggggagatg accgtggatg1200
     gttgaggtgg gccctgagta atcatggggg cccttataag ggaaggggag tcacgagggt1260
30
     ctgcgcatga agcaaggaag cttctggctg tgaagatggc aagaaggcct ggggccaqqc1320
     gatgaggtgg cccctggagg agctggaaaa ggcattggat tctgcccag agcctccgtg1380
     gagaaacaaa gccgcactga caagacttca gcctggtgaa aaccattttg gactcctgac1440
     ctctagaact gtaagataat aaattggtgt ggttttcaac ctctcaaatg
```

35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 76:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2513 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 55 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

267

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 76

```
ctcgagccga ttcggtttca gcagaaagtg atggaaaaag aaactgaaaa gcgcatttct
     gaaatcgaag atgctgcatt cctggcccga gagaaagcga aacaagatgc tgaatattat 120
     gctgcacaca aatatgccac ctcaaacaag cacaagttga ccccggaata tctggagctc 180
     aaaaagtacc aggccattgc ttctaacagt aagatctatt ttqqcagcaa catccctaac 240
     atgttcgtgg actcctcatg tgctttgaaa tattcagata ttaggactgg aagagaaagc 300
     teactecect ctaaggagge tettgaacce tetggagaga acqteateca aaacaaagag 360
     agcacaggtt gatgcaagag gtggaaatgt tctccatatc aagatgtggc ccaaggggtt 420
10
     aagtgggaac aatcattata cggactcttc agatttacag agaacttaca cttcatctgt 480
     tecacetete etgegatagt cetgggtget ecactgattg gaggatagag ecagetgtet 540
     gacacacaaa tggtcttttc agccacagtc ttatcaagta tcctatatgt attcctttct 600
     aaactgctac tcatgaatga ggaaagtctg atgctaagat actgcctgca ctggaatgtt 660
     aaacactaaa tatataacaa gctgtgtttt cctaagctga gatctgttga ataatgttta 720
15
     cattcgtccc ccggggaaat gtatgctcag ccaccattca agagatgact gagaaggaga 780
     tggtaagttc aagaagactg attgcacctg ggacccaggc cctttctttg ggatccagtc 840
     ccagcettca tecatgtgat taagatecag geogetgaag tteeccagga aatgatette 900
     cacttgagca accttttact tgatacgatt tgcacctttc tgttttcctg cagtcagggt 960
     ggtggcctgc agggacctga gctttgctac ccaaccagat tcctcataga gattcctaat1020
20
     cactagtttc ttgtattcat aaactcagag atacagaggg cttggtttga agttggggtg1080
     agatgaaacc tttgctctga gccaaagctc tggggccttg cattccctgc attgggttgal140
     tgactgtcag catcactgcc gcagcatgct tgactaaggt acctggtttt agccacagcc1200
     acctecttgt atgttacett teagetetgg ecaagagtgg gacagggttt taaccacaaal260
     taggagcagc atgcaattcc tagtgacttg ctgcacagta ttgtatcata attacaggaa1320
25
     gtttttattt ttaaaactgg atctggggta tattcatttg ccccatcacc tctgtctaaa1380
     ggcccaagtc ctagggctgc catggtcaca agcacactga tgctccttaa gattgtttat1440
     ctggagccca catagtgtgg aacaaaaagt cacctagaaa gcatccttgg tcatcattgt1500
     ctccttccca cctggcccag agatgcttaa atccaagttg tttctccagc tgtcacctcc1560
     cccaggagat caggattcca ctgacgtcct gggcagccag tgaatttaat tttccatgag1620
30
     aaacaacaga gttaacctgt ggcattagga gacctacttc atgtggaccc tttttttcct1680
     tcagtttaac ttttctggag cagtgtgctg cgtagttcgg cctqagtttq tqcagcttqt1740
     taagacaact cttgtgtacg ctatgttgaa gctcaacaaa aaagtcatgg gaccacttct1800
     agaaatcttt cagctgtcag gcctgtcagt ctcatgacag tttgttggtt gtgccaaaca1860
     ctttatttgg gaaaggaaag cccagatttg aatgggtctt tcccctgggc cttatcctat1920
35
     agaggcattt gtaatatgga gaaaataatt tttcattttt gctcatttaa ttctataaat1980
     tetetttata aatgaattti gtgttettta gtteteetta aaagaaettt tgaattataa2040
     aaataaaatc tttacctgtc gaattgttgc tgcagatgat tgttgtggaa aatctggatc2100
     attgacctct gtgctttcat tcctagagat gttttatagt tacatgagca aaagctgttg2160
     ccccaaagtg atggccctgg aggcggggct gaggaacagg gaaatgccgc tgtgaagtct2220
     taaagcactt ctgcttaaac tcccatgtgt gaggagtgtg cctccctgtg ccctctcagc2280
40
     totgaggotg googtottto ggggtgttoo ttttggcaaa tatacactgt aatottgagt2340
     ctaaatttat atgttgaaat gctacctttt ttaaaataag aaactaaata aaattatttt2400
     gaggggggg aggggaatgt ctcgagaggg gggggtggg ggcgccgtcg agc
45
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 77:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1962 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

50

55

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

50

55

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 77

```
10
     accgacggcc gccccttttc gtctttttt tttttacatt tcaaatatat tttattactt 60
     tccatcttag aaagaatatg aaacctgcat gcaatgctaa tggtttctga catgtacata 120
     gcatataaca cagcagtaca atgcggcata tactgggggg cagtgtgtgg agggggggtt 180
     cttaagggta tatgtacaga ggaaagggcg catggtcatc ttagctttcg aaagaggact 240
15
     gcactgttta acattgaaga attacatggg gaatcacaaa tatattgctt tagtactgca 300
     tgttctgttg tggtgaggga aagaaacatg ctttgaaggt tttcccttgt caacaqaatg 360
     tgtgtctgta gctgtgtatt gcgcatgtat tcatatattt ttaagttttc tcctaaggtt 420
     tttgctgaca gtgttgggaa cctcacatgc ttctgaagca ttaaatattg aacctgtgaa 480
     cctttcaqaa atcctcaggt tgggaaagac cccacacctt ctttaaqqat catttgtctc 540
20
     gccatcacag gatcttggaa atgtttccta gggtgtgtaa aaattaacca ggggggaatg 600
     aagcacattt ttctggcaac caaacttgag ttcctcagag aacagatgca gagagacctg 660
     ctcctgcttg cccggctaca ggggccactg tggagtcaca ctgaggctgt gaccggccat 720
     aagcccagga gagcccgtgg cagctgtgcc gaggcgccag gacctctaag cggaagcttc 780
     ccaagctagg aatggagcaa cactgcaatg aaatgtgtcc accaagctca ttgttcctcc 840
25
     aaaaaaaaaa aaaaaaagcc tttctttctc acaggcataa gacacaaatt atatattgtt 960
     atgaagcact ttttaccaac ggtcagtttt tacattttat agctgcgtgc gaaaggcttc1020
     cagatgggag acceatetet ettgtgetee agaetteate acaggetget tittateaaa1080
     aaggggaaaa ctcatgcctt tcctttttaa aaaatgcttt tttgtatttg tccatacgtc1140
30
     actatacatc tgagctttat aagcgcccgg gaggaacaat gagcttggtg gacacatttc1200
     attgcagtgt tgctccattc ctagcttggg aagcttccgc ttagaggtcc tggcgcctcg1260
     gcacagctgc cacgggctct cctgggctta tggccggtca cagcctcagt gtgactccac1320
     agtggcccct gtagccgggc aagcaggagc aggtctctct gcatctgttc tctgaggaac1380
     tcaagtttgg ttgccagaaa aatgtgcttc attcccccct ggttaatttt tacacaccct1440
     aggaaacatt tccaagatcc tgtgatggcg agacaaatga tccttaaaga aggtgtgggg1500
35
     tettteecaa eetgaggatt tetgaaaggt teacaggtte aatatttaat getteagaag1560
     catgtgaggt tcccaacact gtcagcaaaa accttaggag aaaacttaaa aatatatgaa1620
     tacatgcgca atacacagct acagacacac attctgttga caagggaaaa ccttcaaagc1680
     atgtttcttt ccctcaccac aacagaacat gcagtactaa aqcaatatat ttgtgattcc1740
40
     ccatgtaatt cttcaatgtt aaacagtgca gtcctctttc gaaagctaag atgaccatgc1800
     gccctttcct ctgtacatat acccttaaga acgccccctc cacacactgc ccccaqtag1860
     tacgcaggca ttggtaccgg ctggtgttaa aatggctatg ggacatggtc aggaaaccat1920
     ttaggcattg gcattgaggg ttccataatc cgtttctaag ga
```

45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 78:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 788 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 78

```
cgttgccccc gccgcgggcg cgagatggat tccgggtgct ggttgttcgg cggcgagttc 60
     gaggactcgg tgttcgagga gaggccggag cggcggtcag gaccgcccgc gtcctactgc120
     qccaagctct gcgagccgca gtggttttat gaagaaacag aaagcagtga tgatgttgaa180
15
     gtgctgactc tcaagaaatt caaaggagac ctggcctaca gacgacaaga gtatcagaaa240
     gcactgcagg agtattccag tatctctgaa aaattgtcat caaccaattt tgccatgaaa300
     agggatgtcc aggaaggtca ggctcggtgt ctggctcacc tgggtaggca tatggaggcg360
     ctggagattg ctgcaaactt ggaaaataaa gcaaccaaca cagaccattt aaccacggta420
     ctctacctcc agcttgctat ttgttcaagt ttgcagaact tggagaaaac aattttctqc480
20
     ctgcagaaac tgatttettt gcatcetttt aateettgga actggggcaa attggcagag540
     gcttacctga atctggggcc agctctttca gcagcacttg cgtcatctca gaaacagcac600
     agtttcacct caagtgacaa aactatcaaa tccttctttc cacactcagg aaaagactgt660
     cttttgtgtt ttcctgaaac cttgcctgag agctctttaa ttttctgtgg aagggatacg720
     aggaatggca ggaaaattgg gaagttttgc aaatgtgcca acctggttgg agaaaggggg780
25
     acaggttt
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 79:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 299 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 40 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

45

30

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 79

50

aacctccctc gagggaattg atcttcagcc ctcccacctc acaatctaca cagcagcctt 60
gaaggaaaag acgccagact tcagacgtct ctctcctcgc gtctcggaga ccgcgggactc120
ccgtaaggtc gcccgtgggc cccgatttgt aatgcgggac aaccccgggc gcgggggtga180
tcataggggt ctccaggcgc cggggtggat gaaggaggt cggggatggg gggttttgta240
55 aagggggctg tagaaggcgg aaggaaggat gaaatttggg agggggggg ggggtcac 299

270

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 80:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 2263 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 15 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

20

25

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 80

```
attacgacaa ctcttctaca tgtaagaaag gaaaggtatt ccctgqqaag atttcaqtga 60
     cagtatcaga aacatttgac ccagaagaga aacattccat ggcctatcaa gacttgcata 120
     gtgaaattac tagcttgttt aaagatgtat ttggcacatc tgtttatgga cagactgtaa 180
     ttcttactgt aagcacatct ctgtcaccaa gatctgaaat gcgtgctgat gacaagtttg 240
30
     ttaatgtaac aatagtaaca attttggcag aaaccacaag tgacaatgag aagactgtga 300
     ctgagaaaat taataaagca attagaagta gctcaagcaa ctttctaaac tatgatttga 360
     cccttcggtg tgattattat ggctgtaacc agactgcgga tgactgcctc aatggtttag 420
     catgcgattg caaatctgac ctgcaaaggc ctaacccaca gagccctttc tgcgttgctt 480
     ccagtctcaa gtgtcctgat gcctgcaacg cacagcacaa gcaatgctta ataaagaaga 540
35
     gtggtggggc ccctgagtgt gcgtgcgtgc ccggctacca ggaagatgct aatgggaact 600
     gccaaaagtg tgcatttggc tacagtggac tcgactgtaa ggacaaattt cagctgatcc 660
     teactattgt gggcaccate getggcattg teatteteag catgataatt geattgattg 720
     tcacagcaag atcaaataac aaaacgaagc atattgaaga agagaacttg attgacgaag 780
     actttcaaaa tctaaaactg cggtcgacag gcttcaccaa tcttggagca gaagggagcg 840
40
     tettteetaa ggteaggata aeggeeteea gagacageea gatgeaaaat eeetatteaa 900
     gacacagcag catgccccgc cctgactatt agaatcataa gaatgtggaa cccgccatgg 960
     cccccaacca atgtacaagc tattatttag agtgtttaga aagactgatg gagaagtgag1020
     caccagtaaa gatctggcct ccggggtttt tcttccatct gacatctgcc agcctctctq1080
     aatggaagtt gtgaatgttt gcaacgaatc cagctcactt gctaaataag aatctatgac1140
45
     attaaatgta gtagatgcta ttagcgcttg tcagagaggt ggttttcttc aatcagtaca1200
     aagtactgag acaatggtta gggttgtttt cttaattctt ttcctggtag ggcaacaaga1260
     accatttcca atctagagga aagctcccca gcattgcttg ctcctgggca aacattgctc1320
     ttgagttaag tgacctaatt cccctgggag acatacgcat caactgtgga ggtccgaggg1380
     gatgagaagg gatacccacc acctttcaag ggtcacaagc tcactctctg acaagtcaga1440
50
     atagggacac tgcttctatc cctccaatgg agagattctg gcaacctttg aacagcccag1500
     agcttqcaac ctaqcctcac ccaagaagac tqqaaaqaga catatctctc agctttttca1560
     ggaggcgtgc ctgggaatcc aggaactttt tgatgctaat tagaaggcct ggactaaaaa1620
     tgtccactat ggggtgcact ctacagtttt tgaaatgcta ggaggcagaa ggggcagaga1680
     qtaaaaaaca tgacctqqta qaaqqaaqaq aqqcaaaqqa aactqqqtqq qqaqqatcaa1740
55
      ttagagagga ggcacctggg atccaccttc ttccttaggt cccctcctcc atcagcaaag1800
      gagcacttct ctaatcatgc cctcccgaag actggctggg agaaggttta aaaacaaaaa1860
      atccaggagt aagagcctta ggtcagtttg aaattggaga caaactgtct ggcaaagggt1920
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 81:

- 10 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1284 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 25 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 81

```
aaaaatgggc taaactagct ccagagaact tgtgaattct ttgctaaagc ctctggcaaa
     aacggcattt gatgaagcaa ttgctgaatt ggatacgctg aatgaagagt cttataaaga 120
     caqcactctq atcatqcaqt tacttaggga caatctcact ctgtggacat cggaaaacca 180
35
     qqqaqacqaa qqaqacqctg gggagggaga gaactaatgt ttctcgtgct ttgtgatctg 240
     aaaaaagagt cgtacgtcga ctttcgattt ttcacagcct cagcctagga aaaatggttc 360
     atgggataaa cagctggtat ttgtatctaa aactcagatt ggtcacataa atgccacggc 420
     attccgaagt tttgattttg attaacattg acaggattac tgtgtgttta attttttaaa 480
40
     aactgaacac tgtgattatg gggttttgta atttagcaga actcttactg gtagaaaaaa 540
     tagacctgaa ttatgtgtaa ctttttggaa ggtttaatct gatatcaaaa taatcattga 600
     aatacaattc cattgtaaag ttgtacagaa agttatagag attatattgt gatgctggaa 660
     cttgqaqtqa qacacacatc atttggcatt tgagttgaat ggtaattcac agtaatgctg 720
     ccgttgttcg ggacttaaag acacttgacc tgtttgggct gttgccactt aaaagttcat 780
45
     qaccacaaat qtccacagtg tcttcctctg aggaaactcg aatcctgaaa tggaaattct 840
     ttgtggcaga taactggctt atgacacctt gaaaagttca agtgctcata taacacacca 900
     cactgaaccc cetttectac ageaatatgt teactatgtt accaatttge aacttgtget 960
     tcaataqtqq aatctacttt cattqttaac actqaqctaa agaaaaaaag ccgtqtqttt1020
     tatgaatqac cttatctgtt tcctggataa tacctttaag aataatgtcc tgagtcaggc1080
50
     qtqqtqqtqc qtqcatctag tcccaactat ttgggaggct gaggcaggag gatcgcttgal140
     qcccaggagt ttaaagctgc agtgccctgt ggttgcacct gtgaataact gcactccagc1200
     ctgggcaaca tagcgagacc tcatctccaa aaaagaaaaa aacacaaaag gatgtgtctg1260
                                                                    1284
     taagaggctt ccctggggga ccag
```

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1335 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

20

50

15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 82

```
gggtgacata atgacaggtt aaatatttgt gattcattga ttaaatatta tttaaagaaa 60
     tgtaaattca caataagggt tgaaaattat ttggtttcat ccattgtctc ttatttcagg 120
25
     accaagcagc aaactgcagt agtttgtgaa ggattctaat atggggttca ggaatagcct 180
     ctcaacgcta ctaattcaga tctctcccag agaactactg gatttcctca taattgacaa 240
     acatgagtga ccacctcttt gggtggctac tgttagaaat ggctgttgtc atgttttctg 300
     gactttgcca gccaacagat ccctgccagg ttttggaaat acttctatta cctcgctgct 360
     acttttctgc agggataaaa cttttgaggt ggccagaccc agaacatcca aggattcctg 420
30
     ttacagtgct acagtataca ctgctcattt atcctattct catgtgcttt cttctttagt 480
     aagattattt taagaaaata agtgatattt aaagtccaaa gaggaatgat cacagttgta 540
     taaggggtgt tttcccactt gaactctgat gtcagtcgac tgtgggtcag agctacaacc 600
     atctgtttgg tttgatgttt tggtggttta cttacggagt ggggatagtg tgagacctaa 660
     ttccctgtgc aaatgtctct tattccagaa atgtgcattt tgtcatctat aagcaagaaa 720
     tatgggcata gcagctcttg gtttaaagtt tgccataacc tgttcatgtt tgttttaagc 780
35
     tcaggtaaag ataaceteet etteetatga etceagttte cattcaggtt atagtattat 840
     tcaatagttg attttctttt taagctgggc aataaattga tgtttccaga tggtaacatg 900
     qgaqaggqca tataggataa agatgagcaa attctaccct aaaaatgttc tagtagttca 960
     caggaagaag atgaggttta ataactttca aggtaattct agattgacat tttgagggga1020
40
     aaatgggctc ttgttctagt tgaagtgagc agagaaggct ataaattaat atgtaactta1080
     caqcattcca qaggttaaaa ataactgatg cagatgtact tcttcagtgt gattcttcag1140
     atcaaacttt tacttttggc atagttaatt tcagaaaaat gtgctgtatg tgtgtgtgta1200
     tgagggttgg tcttgctgat ccttcagtta gctctaaatt ctggcaactc cttgtaattc1260
     ccatgtattt gataccatga accaatcatg ttgaatgcgt ttggtgatct ggggagcctc1320
45
     ccccgtcttc ccagg
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 83:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1890 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einz I
 (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 83

```
15
     ggcttgtggc ggctctgcca caggggcagg tgttgagggg ctcccggtcc ggctgccgcc 60
     getecceege teeggaceeg gggeteceee tagegeeget gaggageege etetgeggte 120
     caggagggcg caggagcggg actgagagcg cctggaggct cgagcagagg atagaaggac 180
     aaggacagaa tcaccagcac tggctgaagg taccttaaca tggggaatct tcttaaagtt 240
     ttgacatgca cagacettga geaggggcca aattttttcc ttgattttga aaatgcccag 300
20
     cctacagagt ctgagaagga aatttataat caggtgaatg tagtattaaa agatgcagaa 360
     qqcatcttqq aqqacttqca qtcatacaga qqaqctqqcc acqaaatacq aqaqqcaatc 420
     cagcatccag cagatgagaa gttgcaagag aaggcatggg gtgcagttgt tccactagta 480
     ggcaaattaa agaaatttta cgaattttct cagaggttag aagcagcatt aagaggtctt 540
     ctgggagcct taacaagtac cccatattct cccacccagc atctagagcg agagcaggct 600
25
     cttgctaaac agtttgcaga aattcttcat ttcacactcc ggtttgatga actcaagatg 660
     acaaatcctg ccatacagaa tgatttcagc tattatagaa gaacattgag tcgtatgagg 720
     attaacaatg taccggcaga aggagaaaat gaagtaaata atgaattggc aaatcgaatg 780
     tctttgtttt atgctgaggc aactccaatg ctgaaaacct tgagtgatgc cacaacaaaa 840
     tttgtatcag agaataaaaa tttaccaata gaaaatacca cagattgttt aagcacaatg 900
30
     qctaqtqtat qcaqaqtcat qctqqaaaca ccqqaataca qaaqcaqatt tacaaatqaa 960
     qaqacaqtqt cattctqctt gagggtaatg gtgggtqtca taatactcta tqaccacqta1020
     catccagtgg gagcatttgc taaaacttcc aaaattgata tgaaaggttg tatcaaagtt1080
     cttaaggacc aacctcctaa tagtgtggaa ggtcttctaa atgctctcag gtacacaacal140
     aaacatttga atgatgagac tacctccaag caaattaaat ccatgctgca ataacaattc1200
35
     tggaataagc acctgctgta gacagaagac agtattctgc aatgactgag aatgcagttt1260
     tttagtgatt gcaattacta tctcatttat tcttgctttt atttctttec tctgttcctc1320
     ttccctcttt tttaatcatg ttcttaagac ttcttttctg tgccaaaatc agtaaagtta1380
     cactetgaag ggatateate ettteaaaeg ggeeatetaa ggeagetaat tatgeattge1440
     attggggtct ctactgagaa aaattctgtg acttgaacta aatattttta aatgtggatt1500
40
     ttttttgaaa ctaatattta atattgcttc tcctgcatgg caaaactgcc tattctgcta1560
     tttaaaaacc ctcaatgact ttattttcta ctgccgcctt tttcatgtgc aaccaaaatg1620
     aaaatgttta aattaactgt gttgtacaaa tggtacccaa cacaaacttt ttttaaatta1680
     gtaatacttt tgtttaaagt tttaagtttg cattttgact ttttttgtaa ggatgtatgt1740
     tgtgtgttta acctttatta actaacgtta aaagctgtga tgtgtgcgta gaatattacg1800
45
     tatgcatgtt catgtctaaa gaatggctgt tgatgataaa ataaaaatca gctttcattt1860
     ttctaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa
                                                                       1890
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 84:

- 50 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1829 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

55

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

50

55

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 84

```
15
     qaccaacctq acgcagatcg agctgcgggg caaccggctg gagtgcctgc ctgtggagct 60
     gggcgagtgc ccactgctca agcgcacggc ttggtggtgg aggaggacct gttcaacaca 120
     ctgccacccg aggtgaagga gcggctgtgg agggctgaca aggagcaggc ctgagcgagg 180
     ccqqcccaqc acaqcaagca gcaggaccgc tgcccagtcc tcaggcccgg agggcaggc 240
     ctagettete ecagaaetee eggacageea ggacageete gtggetggge aggageetgg 300
20
     qqccqcttqt gagtcaggcc agagcgagag gacagtatct gtggggctgg ccccttttct 360
     ccctctqaga ctcacgtccc ccagggcaag tgcttgtgga ggagagcaag tctcaagagc 420
     quagtatttq qataatcagg gtctcctccc tggaggccag ctctgcccca ggggctgagc 480
     tqccaccaqa qqtcctggga ccctcacttt agttcttggt atttatttt ctccatctcc 540
     cacctccttc atccagataa cttatacatt cccaagaaag ttcagcccag atggaaggtg 600
     ttcagggaaa ggtgggctgc cttttcccct tgtccttatt tagcgatgcc gccgggcatt 660
25
     taacacccac ctggacttca gcagagtggt ccggggcgaa ccagccatgg gacggtcacc 720
     caqcaqtqcc gggctgggct ctgcggtgcg gtccacggga gagcaggcct ccagctggaa 780
     aggccaggcc tggagcttgc ctcttcagta tttgtggcag ttttagtttt ttgtttttt 840
     ttttttaatc aaaaaacaat ttttttaaaa aaaaaagctt tgaaaatgga tggtttgggt 900
30
     attaaaaaqa aaaaaaaac ttaaaaaaaa aaagacacta acggccagtg agttggagtc 960
     tcagggcagg gtggcagttt cccttgagca aagcagccag acgttgaact gtgtttcctt1020
     tccctgggcg cagggtgcag ggtgtcttcc ggatctggtg tgaccttggt ccaggagttc1080
     tatttgttcc tggggaggga gttttttttg gtgtcttgtt ttcttctcc tccatgtgtc1140
     ttggcaggca ctcatttctg tggctgtcgg ccagagggaa tgttctggag ctgccaaggal200
     gggaggagac tegggttggc taateceegg atgaaeggtg etecattege aceteeeete1260
35
     ctcgtgcctg ccctgcctct ccacgcacag tgttaaggag ccaagaggag ccacttcgcc1320
     cagactttgt ttccccaccg cctgcggcat gggtgtgtcc agtgccaccg ctggcctccg1380
     ctgcttccat cagccttgtc gccacctggt ccttcatgaa gagcagacac ttagaggctg1440
     qtcqqqaatq qqqaqqtcqc ccctqqqaqq qcaqqcqttq qttccaaqcc qqttcccqtc1500
40
     cctggcgcct ggagtgcaca cagcccagtc ggcacctggt ggctggaagc caccctgctt1560
     tagatcactc gggtccccac cttagaaggg tccccgcctt agatcaatca cgtggacact1620
     aaggcacqtt ttagagtctc ttgtcttaat gattatgtcc atccgtctgt ccgtccattt1680
     qtqttttctq cqtcqtqtca ttqqatataa tcctcaqaaa taatqcacac tagcctctga1740
     caaccatgaa gcaaaaatcc gttacatgtg ggtctgaact tgtagactcg gtcacagtat1800
     caaataaaat ctataacaga aaaaaaaaa
45
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 85:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 2358 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5 (vi) HERKUNFT:

10

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 85

```
cqaaacqccq cqqaqtqaqq caqttccqct qqctaqtqtq tacqcqqcqa qcttctcccq
15
     gegeegeeg eteggeteec atagegeeeg egacagggte eggacgeege eegaacatgg 120
     actocgoogg ccaagatato aacotgaatt otootaacaa aggtotgotg totgactoca 180
     tgacggatgt teetgtegae acaggtgtgg etgeeeggae teetgetgtt gagggtetga 240
     cagaggetga ggaggaggag etcagggetg agettaceaa ggtggaagag gaaattgtea 300
     ctctgcgcca ggtcctggca gccaaggaga ggcactgtgg agagctcaag aggaggctgg 360
20
     gcctctccac cctgggggag ctgaaacaga acctgtccag gagctggcat gacgtgcagg 420
     tctctagcgc ctatgtgaaa acttctgaga aacttggaga gtggaatgag aaagtgaccc 480
     agtcagacet ctacaagaag actcaggaaa ctctttcaca ggcaggacag aagacttcag 540
     ctgccctgtc cacagtgggc tctgccatca gcaggaagct tggagacatg aggaactctg 600
     cgaccttcaa gtcgtttgag gaccgagttg ggaccataaa gtctaaggtt gtgggtgaca 660
25
     gagagaacgg cagtgacaac ctcccttcct cagcggggag tggtgacaag cccctgtcgg 720
     atcocgcacc tttctaagcc tgtggttgct tcacccgctg cagagcacac gcaacccagc 780
     ctcagcatca cagccgcagc tctgttcagc ggagcagcca gccagggcgg atgagcagag 840
     ccggccctga ggacagtcct gcccatccac gcggagatgt ggctgccgcg tttgcatgaa 900
     tttgaagaac acaggcttgt acacagatgt tttacactca cgtttgtaga tgaaacagat 960
30
     cactgtgctg tccttcctag gggtgcagga agtggacagg gcggagggtt tgaaagaata1020
     ttgagccaaa gcccaggctc cctttgggaa tcatgttagc ccatcagaat gttgaaggat1080
     tgaagagttc taagcataaa ataagtggca ttttctgact tcttcctcct cctccttccc1140
     tgactcacag aaggaatgca atcacccagc aagtcctacc tgttacgcaa ttttttatct1200
     caaaatgccg aacgagaaaa ctgtccattt tctgagaccc ccagaaagga aactgaccct1260
35
     cagcagctgc ctgattgtta cgcgaatcta gctttaacgg aagcaaattc attattttt1320
     aaatgcagtg gacttttcaa aaagtttaaa ttaggcaaag cagctttagc ctcatagaat1380
     attatttctt tggactcaag ctgaaataca agccttacat tgccttatgc tttattctt1440
     tctaattttt atatgtatat agatgagggt tccttaatgg ttgtgagcat tgtgtggaat1500
     tttacacctg gcctgcgtgg cagcctcttc cagttgaggt gttttatgtc acgcacactc1560
40
     catcccagtg tacaaaacct gcttctcttc tcaaccgtgg cagctcccgc tggctcctat1620
     gccctgccct aaagggctct tgagcctctg ggaatgggag gggccaagag aaggaaaacc1680
     ctgtctttag caccctttaa aagaactgtg cccccttct cagtgctgcc tttgcatggg1740
     ectggeeegg etegeatteg teagtgacte caacceteet gettgetgta ettgggatga1800
     aacgacccca caggtcaggt ggagggtggg gcgtgggcat cagccaggat tgccgttaca1860
45
     gtetttttet caggagetae aaagatetet teetgttaet aaatggtege accecageag1920
     cctctctcgc acaccggggc cctgcatgtc agatggcgtg gtctgcaggg ggagctctgt1980
     gccttagtgg ctcttggcag gacactgagg gcctgcctgt ggtgtgcccg gctctgccac2040
     tecegggagg ggaagggetg eteageteaa ggtgteetgt teggtagage aagtgteete2100
     tgacagccgt gtccccggac agttcagaca cccttgggga tggcactcca cacacgacag2160
50
     agatgcaggg gccagggaag cccagcgctc ggtgcccttc gtccagggtt aaaatcggcc2220
     tgtggggtgt ggtgagaagg caggttgtgc gggtgttgac cgatgtatct tttccttaaa2280
     gttattataa taatgggtaa tttgtcaata aagcattcct ttgggggaaa aaaaaaaaa2340
     aaaaaaaaa aaaaaaaa
```

55 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 86:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1646 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

10

5

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

15 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 86

```
cagetgegga actgegegat tgtggtteec geegtattte eegtteecca tetagtaact 60
20
     cccatctcag cccacgtatc tccctgagtg gaaatctcgg gccccagacc agtcgattgg 120
     gaggtccgcc ctccccttca gcgacttggt ctgtgttttg gcagttgccg cgacaacagt 180
     cactteeggg aagggggtet gegaatetee tteegteggt eegeteagaa teagetgtee 240
     tetcagactg tgtgggtggt ttccccggcc gcagctccgt acgggcttgg attgctgggc 300
25
     ctcggtgcac cccagcctcc cccactcggg ttctgagctt gagctggcgg ctctttaact 360
     ctgcttcact gttgctcttg gcaacatcca cttccgggag cgagtgccgt ttcccccgct 420
     caccgcgggc tagggagcgt gggattccgg actgtgagcg gctgttagtg cgtcgcagct 480
     getggcgate eggegaceet eggeeggeag gaceegeggg ceaegeagee ggggeettet 540
     caacgcctca gtacctcggc gggaccgcca tggttctgct gcacgtgaag cggggcgacg 600
30
     agagccagtt cctgctgcag gcgcctggga gtaccgagct ggaggagctc acggtgcagg 660
     tqqcccqqqt ctataatggg cggctcaagg tgcagcgcct ctgctcagaa atggaagaat 720
     tagccgaaca tggcatattt ctccctccta atatgcaagg actgaccgat gatcagattg 780
     aagaattgaa attgaaggat gaatggggtg aaaaatgcgt acccagcgga ggtgcagtgt 840
     ttaaaaagga tgatattgga cgaaggaatg ggcaagctcc aaatgagaag atgaagcaag 900
35
     tgttaaagaa gactatagaa gaagccaaag caataatatc taagaaacaa gtggaagccq 960
     gtgtctgtgt taccatggag atggtgaaag atgccttgga ccagcttcga ggcgcggtga1020
     tgattgttta ccccatgggg ttgccaccgt atgatcccat ccgcatggag tttgaaaata1080
     aggaagactt gtcgggaaca caggcagggc tcaacgtcat taaagaggca gaggcgcact1140
     gtggtgggca gccaaggagc tgagaagaac gaagaagctt tcagactacg tggggaagaa1200
40
     tgaaaaaacc aaaattatcg ccaagattca gcaaagggga cagggagctc cagcccgaga1260
     gcctattatt agcagtgagg agcagaagca gctgatgctg tactatcaca gaagacaaga1320
     ggagctcaag agattggaag aaaatgatga tgatgcctat ttaaactcac catgggcgga1380
     taacactgct ttgaaaagac attttcatgg agtgaaagac ataaagtgga gaccaagatg1440
     aagttcacca gctgatgaca cttccaaaga gattagctca cctttctcct aggcaattat1500
45
     aatttaaaaa aaaaaaaag gccacttact gccctctgta aaagatgtta acatttctaq1560
     ttttctttta gtgtgaattt ttaaaatagc agttattcaa ggttttagaa cttaataaat1620
     acctagtcag aagaaaaaaa aaaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 87:

50

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 3096 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 277

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

10 (C) ORGAN:

5

15

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 87

```
gegggtgaeg egaeggee tegaeacttt getaeggagt geateggaeg tegaageeta
     gagtetetge gtettteeet etteegetge eteatteett teetteetag eettggtegt 120
     cgccgccacc atgaacaaga agaagaaacc gttcctaggg atgcccgcgc ccctcggcta 180
20
     cgtgccgggg ctgggccggg gcgccactgg cttcaccacg cqgtcaqaca ttqqqcccqc 240
     ccgtgatgca aatgaccctg tggatgatcg ccatgcaccc ccaggcaaga gaaccgttgg 300
     ggaccagatg aagaaaaatc aggctgctga cgatgacgac gaggatctaa atgacaccaa 360
     ttacgatgag tttaatggct atgctgggag cctcttctca agtggaccct acgagaaaga 420
     tgatgaggaa gcagatgcta tctatgcagc cctggataaa aggatggatg aaagaagaaa 480
25
     aqaaaqacgg gagcaaaggg agaaagaaga aatagagaaa tatcgtatgg aacgccccaa 540
     aatccaacag cagttctcag acctcaagag qaagttqqca qaagtcacag aagaagagtg 600
     gctgagcatc cccgaggttg gcgatgccag aaataaacgt caqcqqaacc cacqctatqa 660
     gaagetgace cetgtteetg acagtttett tgecaaacat ttacagaceg gagagaacea 720
     tacctcagtg gatccccgac aaactcaatt tggaggtctt aacacaccct atccaggtgg 780
30
     actaaacact ccatacccag gtggaatgac gccaggactg atgacacctg gcacagtgag 840
     ctggacatga ggaagattgg ccaagcgagg aacactctga tggacatgag gctgagccag 900
     gtgtctgact ccgtgagtgg acagaccgtc gttgacccca aaggctacct gacggattta 960
     aattocatga tooogacaca oggaggagac atcaatgata toaagaaggo gogactgoto1020
     ctcaagtctg ttcgggagac gaaccctcat cacccgccag cctggattgc atcagcccgc1080
35
     ctggaagaag tcactgggaa gctacaagta gctcggaacc ttatcatgaa ggggacggag1140
     atgtgcccca agagtgaaga tgtctggctg gaagcagcca ggttgcagcc tgggggacaca1200
     gccaaggccg tggtagccca agctgtccqt catctcccac agtctgtcag gatttacatc1260
     agagccgcag agctggaaac ggacattcgt gcaaagaagc gggttcttcg gaaagccctc1320
     gagcatgttc caaactcggt tcgcttgtgg aaagcagccg ttgagctgga agaacctgaa1380
40
     gatgctagaa tcatgctgag ccgagctgtg gagtgctgcc ccaccagcgt ggagctctgg1440
     cttgctctgg caaggctgga gacctatgaa aatgcccgca aggtcttgaa caaggcgcgg1500
     gagaacattc ctacagaccg acatatctgg atcacggctg ctaagctgga ggaagccaat1560
     gggaacacgc agatggtgga gaagatcatc gaccgagcca tcacctcgct gcgggccaac1620
     ggtgtggaga tcaaccgtga gcagtggatc caggatgccg aggaatgtga cagggctggg1680
     aqtqtggcca cctgccaggc cgtcatgcgt gccgtgattg ggattgggat tgaggaggaa1740
45
     gateggaage atacetggat ggaggatget gaeagttgtg tageecaeaa tgeeetggag1800
     tgtgcacgag ccatctacgc ctacgccctg caggtgttcc ccagcaagaa gagtgtgtgg1860
     ctgcgcgccg cgtacttcga gaagaaccat ggcactcggg agtccctgga agcactcctg1920
     cagagggctg tggcccactg ccccaaagca gaggtgctgt ggctcatggg cgccaagtcc1980
50
     aagtggctgg caggggatgt gcctgcagca aggagcatcc tggccctgqc cttccaqqcc2040
     aaccccaaca gtgaggagat ctggctggca gccgtgaagc tggagtccga gaatgatgag2100
     tacgageggg eceggagget getggecaag gegeggacag tgececeaee geeegggtgt2160
     tcatgaagtc tgtgaagctg gagtgggtgc aagacaacat cagggcagcc caagatctgt2220
     gcgaggaggc cctgcgcac tatgaggact tccccaagct gtggatgatg aaggggcaga2280
55
     tcqaqqaqca qaaqqaqatq atqqaqaaqq cqcqqqaaqc ctataaccaq qqqttqaaqa2340
     agtgtcccca ctccacaccc ctgtggcttt tgctctctcg gctggaggag aagattgggc2400
     agettactcg ageacgggcc attttggaaa agtetegtet gaagaaccca aagaaccetg2460
     ggctgtggtt ggagtccgtg cggctggagt accgtgcggg gctgaagaac atcgcaaata2520
      cactcatggc caaggcgctg caggagtgcc ccaactccgg tatcctgtgg tctgaggcca2580
```

278 WO 99/55858

tcttcctcga ggcaaggcc cagaggagga ccaagagggt ggatgcctg aagaagtgtg2640 agcatgacc ccatgtgctc ctggccgtgg ccaagctgtt ttggagtcag cggaagatca2700 ccaaggccag ggagtggtc caccgcactg tgaagattga ctcggacctg ggggatgcct2760 gggccttctt ctacaagttt gagctgcagc atggcactga ggagcagcag gaggaggtga2820 ggaagcgctg tgagagtgca gagcctcggc atgggagct gtggtgcgc gtgtccaagg2880 acatcgccaa ctggcagaag aagatcgggg acatccttag gctggtgcc ggccgcatca2940 agaacacctt ctgattgagc ggttgccatg gccggtctcc gtggggcagg gttgggccgc3000 atgtggaagg gctctgagct gtgtcctcct tcattaaaag tttttatgtc tcgtgtcaga3060

PCT/DE99/01258

10

15

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 88:

aaaaaaaaga aaagaaaaaa gggggcgccc gggggc

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1906 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 88

```
35
     gcgctcgctg aggcaagagg agggcactcg gccgcggcct gacagggact tagcccacag
     agaceggece gegegega ecceacacee acceaetegt ecacetacee acteeeegeg 120
     ccgcctcctc ccaccctgag cagagccacc gaggatgata aacacccagg acagtagtat 180
     tttgccgttg agtaagtgtc cccagctcca gtgctgcagg cacattgttc cagggcctct 240
     gtggtgctcc tgatgcccct cacccactgt cgaagatccc cggtgggcga gggggcggca 300
40
     gggatcette teteteaget etaatatata aggacgagaa geteactgtg acceaggace 360
     tecetgtgaa tgatggaaaa eeteacateg tecaetteca gtatgaggte acegaggtga 420
     agqtctcttc ttgggatgca gtcctgtcca gccagagcct gtttgtagaa atcccagatg 480
     qattattaqc tgatgggagc aaagaaggat tgttagcact gctagagttt gctgaagaga 540
     agatgaaagt gaactatgtc ttcatctgct tcaggaaggg ccgagaagac agagctccac 600
45
     tectgaagae etteagette ttgggetttg agattgtaeg tecaggeeat ecetgtgtee 660
     cctctcggcc agatgtgatg ttcatggttt atcccctgga ccagaacttg tccgatgagg 720
     actaatagtc atagaggatg ctttacccaa gagccacagt gggggaagag gggaagttag 780
     qcaqccctqq qacaqacqaq aggqctcctc qctqtctagq qaaqqacact qaqqqqctca 840
     gggtgagggt tgcctattgt gttctcggag ttgactcgtt gaaattgttt tccataaaga 900
50
     acagtataaa catattattc acatgtaatc accaatagta aatgaagatg tttatgaact 960
     ggcattagaa gctttctaaa ctgcgctgtg tgatgtgttc tatctagcct aggggaggac1020
     attgcctaga qqqqqaqqqa ctqtctqqqt tcaqqqqcat qqcctqqaqq qctqqtqqqc1080
     agcactqtca qqctcaqqtt tccctqctqt tqqctttctq ttttqqttat taaqacttqt1140
     qtattttctt tctttqcttc ctqtcacccc aqqqqctcct qaqtataqqc ttttcaqtcc1200
55
     ctgggcagtg tccttgagtt gttttttgac actcttacct gggcttctct gtgtgcattt1260
     qcgtctggcc tggagtaagc aggtccgacc cctccttctt tacagcttag tgttattctg1320
     gcatttggtt aagctggctt aatctgttta atgttatcag tacattttaa ataggggcat1380
```

10

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 90:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 349 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

25

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 90

```
gctaagagga caagatgagg cccggcctct catttctcct agcccttctg ttcttccttg 60 gccaagctgc aggggatttg ggggatgtgg gacctccaat tcccagcccc ggcttcagct120 ctttcccagg tgttgactcc agctccagct tcagctccag ctccaggtcg ggctccagct180 ccagccgcag cttaggcagc ggaggttctg tgtcccagtt gtttccaat ttcaccggct240 ccgtggatga ccgtgggacc tgccagtgct ctgtttccct gccagacaac aactttcccg300 tggacagagt ggaacgttgg aattcacagc tcatagttat ttctcagag 349
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 91:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2142 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

50

55

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 91

```
cagacccaga aagtagtgac cagccctcct cggattaccc ttcattggct cctcccttgc 60
     gccgcccacc ctccagattt gcataaaaaa ggccaagaaa actctggctg tgccccaqca 120
     acggeteatt etgeteecce gggteggage ecceeggage tgegegeggg ettgeagege 180
15
     ctegecegeg etgteeteec ggtgteeege tteteegege eccageegee ggetgeeage 240
     ttttcggggc cccgagtcgc acccagcgaa gagagcgggc ccgggacaag ctcgaactcc 300
     ggccgcctcg cccttccccg gctccgctcc ctctgccccc tcggggtcgc gcgcccacga 360
     tgctgcaggg ccctggctcg ctgctgctgc tcttcctcgc ctcgcactgc tgcctggqct 420
     eggegegeg getetteete tttggeeage eegaettete etacaagege agaattgeaa 480
20
     geocateceg geoaacetge agetgtgeea eggeategaa taccaqaaca tgeggetgee 540
     caacctgctg ggccacgaga ccatgaagga ggtgctggag caggccggcg cttggatccc 600
     getggteatg aageagtgee acceggacae caagaagtte etgtgetege tetteqeece 660
     cgtctgcctc gatgacctag acgagaccat ccagccatgc cactegctct gcgtgcaggt 720
     gaaggaccgc tgcgcccgg tcatgtccgc cttcggcttc ccctggcccg acatgcttga 780
     gtgcgaccgt ttcccccagg acaacgacct ttgcatcccc ctcgctagca gcgaccacct 840
     cctgccagcc accgaggaag ctccaaaggt atgtgaagcc tgcaaaaata aaaatgatga 900
     tqacaacgac ataatggaaa cgctttgtaa aaatgatttt gcactgaaaa taaaagtgaa 960
     ggagataacc tacatcaacc gagataccaa aatcatcctg gagaccaaga gcaagaccat1020
     ttacaagctg aacggtgtgt ccgaaaggga cctgaagaaa tcggtgctgt ggctcaaaga1080
30
     cagcttgcag tgcacctgtg aggagatgaa cgacatcaac qcqccctatc tqqtcatqqq1140
     acagaaacag ggtggggagc tggtgatcac ctcggtgaag cggtggcaga aggggcagag1200
     agagttcaag cgcatctccc gcagcatccg caagctgcag tgctagtccc ggcatcctgal260
     tggctccgac aggcctgctc cagagcacgg ctgaccattt ctgctccggg atctcagctc1320
     ccgttcccca agcacactcc tagctgctcc agtctcagcc tgggcagctt ccccctgcct1380
35
     tttgcacgtt tgcatcccca gcatttcctg agttataagg ccacaggagt ggatagctgt1440
     tttcacctaa aggaaaagcc cacccgaatc ttgtagaaat attcaaacta ataaaatcat1500
     gaatattttt atgaagttta aaaatagctc actttaaagc tagttttgaa taggtgcaac1560
     tgtgacttgg gtctggttgg ttgttgtttg ttgttttgag tcagctgatt ttcacttccc1620
     actgaggttg tcataacatg caaattgctt caattttctc tgtggcccaa acttgtgggt1680
40
     cacaaaccct gttgagataa agctggctgt tatctcaaca tcttcatcag ctccaqactq1740
     agactcagtg tctaagtctt acaacaattc atcattttat accttcaatg ggaacttaaa1800
     ctgttacatg tatcacattc cagctacaat acttccattt attagaagca cattaaccat1860
     ttctatagca tgatttcttc aagtaaaagg caaaagatat aaattttata attgacttga1920
     gtactttaag cettgtttaa aacatttett aettaaettt tgeaaattaa aeceattgta1980
45
     gcttacctgt aatatacata gtagtttacc tttaaaagtt gtaaaaatat tgctttaacc2040
     aacactgtaa atatttcaga taaacattat attcttgtat ataaacttta catcctgttt2100
     tacctataaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaggg aa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 92:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1111 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 92

```
15
     cgtgggcgaa catgggagct gttcctcgcg ggccgccggg tgctggtcac cggggcaggc 60
     aaaggtatag ggcgcgcac ggtccaggcg ctgcacgcga cgggcgcgcg ggtggtggct 120
     gtgagccgga ctcaggcgga tcttgacagc cttgtccgcg agtgcccggg gatagaaccc 180
     gtgtgcgtgg acctgggtga ctgggaggcc accgagcggg cgctgggcag cgtgggcccc 240
     gtggacctgc gcggagactg cgccgacatg gagctgttcc tcgcgggccg ccgggtgctg 300
     gtcaccgggg caggcaaagg tatagggcgc ggcacggtcc aggcgctgca cgcgacgggc 360
     gcgcgggtgg tggctgtgag ccggactcag gcggatcttg acagccttgt ccgcgagtgc 420
     ccggggatag aacccgtgtg cgtggacctg ggtgactggg aggccaccga gcgggcgctg 480
     ggcagcgtgg gccccgtgga cctgctggtg aacaacgccg ctgtcgccct gctgcagccc 540
     ttcctggagg tcaccaagga ggcctttgac agatectttg aggtgaacct gcgtgcggtc 600
25
     atccaggtgt cgcagattgt ggccaggggc ttaatagccc ggggagtccc aggggccatc 660
     gtgaatgtet ceagecagtg eteccagegg geagtaacta accatagegt etactgetee 720
     accaagggtg ccctggacat gctgaccaag gtgatggccc tagagctcgg gccccacaag 780
     atccgagtga atgcagtaaa ccccacagtg gtgatgacgt ccatgggcca ggccacctgg 840
     agtgaccccc acaaggccaa gactatgctg aaccgaatcc cacttggcaa gtttgctgag 900
     gtagagcacg tggtgaacgc catcetettt etgetgagtg accgaagtgg catgaccacg 960
     ggttccactt tgccggtgga agggggcttc tgggcctgct gagctccctc cacacacctc1020
     aaqccccatg ccgtgctcat cctaccccca atccctccaa taaacctgat tctgctgccc1080
     aaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaag g
```

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 93:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 657 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

45

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 55 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 93

```
atttaaagcc tggattgtaa ccagatttte tttttecec ctteteagct gtagatatga 60 tateteett cagggeecca gettaaggge aaagtgagtt aatgtgtaga caaaggegag120 ggacaagaga gagttaacat etagacagtg gaaaaageca tggtgtggg tttetgggaa180 ecaceaacae ttgeaggtt agettttee cagggttgae tacaagaaag aaaaceatgt240 ttttgeaaga ttaaaatgtg gttgagtgtg ectaaattaa ecateeccat ttttateata300 ttteeaceat eaetteaggg ttttaagagt eagtgeteae etgggeggae tggtagtaeca360 ttttgettet tagaaageta agteetgggt teegtetgat ttttaggttee aggaaettee420 tgagaacaee egategeaga gggtaatttt etggagtttg ttttgeaggg ataggetgga480 gtatggeeae ectgeteeae gatgeggtaa tgaateeage agaagtggtg aageageget540 tgeagatgta eaactegeag eaeeggteag eaateageeg gageeetate teegtgee 657
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 94:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 863 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

30

55

15

20

25

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

- 35 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 94

```
40
     geggteggta gtgcggcgct gtttaaagat ggcggcggag gaacctcagc agcagaagca 60
     ggagccgctg ggcagcgact ccgaaggtgt taactgtctg gcctatgatg aagccatcat120
     ggctcagcag gaccgaattc agcaagagat tgctgtgcag aaccctctgg tgtcagagcg180
     gctggagctc tcggtcctat acaaggagta tgctgaagat gacaacatct atcaacagaa240
     gatcaaggac ctccacaaaa agtactcgta catccgcaag accaggcctg acggcaactg300
45
     tttctatcgg gctttcggat tctcccactt ggaggcactg ctggatgaca gcaaggagtt360
     gcagcggttc aaggctgtgt ctgccaagag caaggaagac ctggtgtccc agggcttcac420
     tgaattcaca attgaggatt tccacaacac gttcatggac ctgattgagc aggtggagaa480
     gcagacctct gtcgccgacc tgctggcctc cttcaatgac cagagcacct ccgactacct540
     tgtggtctac ctgcggctgc tcacctcggg ctacctgcag cgcgagagca agttcttcga600
50
     gcacttcatc gagggtggac ggactgtcaa ggagttctgc cagcaggagg tggagcccat660
     qtqcaaqqag aqcqaccaca tccacatcat tqcqctqqcc caqqccctca qcqtqtccat720
     ccaggtggag tacatggacc gcggcgaggg cqqcaccacc aatccgcaca tcttccctqa780
     qggcttccga gcccaaggtc ttaccttgtt ttaaccggct tggggcaatt taggtattgc840
     tttttacaaa taggggtttg gtt
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 95:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1015 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

10

20

45

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 15 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 95

```
aattcggaac gagggcgcct gcaagccatg atgacccacc tgcatgtgaa gtctacagaa
25
     cccaaagctg cccctcagcc cctgaatctg gtatcaagtg tcaccctctc caagtccgca 120
     toggaggett etecacagag ettaceteat actecaaega ecceaaege ecceetqaet 180
     cccgtcaccc aaggcccctc tgtcatcaca accaccagca tgcacacggt gggacccatc 240
     cgcaggcggt actcagacaa atacaacgtg cccatttcgt cagcagatat tgcgcagaac 300
     caagaatttt ataagaacgc agaagttaga ccaccattta catatgcatc tttaattagg 360
30
     caggocattc togaatctcc agaaaagcag ctaacactaa atgagatcta taactggttc 420
     acacgaatgt ttgcttactt ccgacgcaac gcggccacgt ggaagaatgc agtgcgtcat 480
     aatcttagtc ttcacaagtg ttttgtgcga gtagaaaacg ttaaaggggc agtatggaca 540
     attaaaaaca tgcagagcag ccacgcctac tgcacacctc tcaatgcagc tttacaggct 660
35
     tcaatggctg agaatagtat acctetatac actaccgett ccatgggaaa tcccactetg 720
     qqcaacttag ccagcqcaat acqqqaaqaq ctqaacqqqq caatqqaqca taccaacaqc 780
     aacgagagtg acagcagtcc aggcagatct cctatgcaag ccgtgcatcc tgtacacgtc 840
     aaagaagagc ccctcgatcc agaggaagct gaagggcccc tgtccttagt gacaacagcc 900
     aaccacagtc cagattttga ccatgacaga gattacgaag atgaaccagt aaacgaggac 960
40
     atggagtgac tatcggggcg ggccaacccc gagaatgaag attggaaaaa aaaaa
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 96:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2532 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

10

55

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 96

```
gctcgatgtg caagtgaagg atgattccag ggccctgact ttaggagcac tgacgctgcc 60
     tetggeeege etgetgaetg eeceagaact cateetggae cagtggttee ageteageag 120
     ctctggtcca aactccagac tctatatgaa actagtcatg aggatcctgt acttggattc 180
15
     atcagaaata tgcttcccca cggtgcctgg ttgtcctggt gcttgggacg tggacagtga 240
     gaatccccag agaggcagca gtgtggatgc cccacctcga ccctgtcaca cgactcctga 300
     tagccagttt gggactgagc atgtgcttcg gatccatgta ttagaggccc aggacctgat 360
     tgccaaagac cgtttcttgg ggggactggt gaagggcaag tcagacccct atgtcaaact 420
     aaagttggca ggacgaagct tccggagcca tgttgttcgg gaagatctca atccccgctg 480
20
     gaatgaggtt tttgaggtga tcgtcacatc agttccaggc caagagctag aggttgaagt 540
     ctttgacaag gacttggaca aggatgattt tctgggcagg tgtaaagtgc gtctcaccac 600
     agtettaaac agtggettee ttgatgagtg getgaeeetg gaggatgtee catetggeeg 660
     cctgcacttg cgcctggagc gtctcacccc ccgtcccact gctgctgagt tagaggaggt 720
     getgeaggtg aatagtttga tecagactea gaagagtgeg gagetggetg eggeeetget 780
25
     atccatctat atggagcggg cagaggacct cccgctgcga aaaggcacca agcacctcag 840
     cccttatgct actctcactg tgggagatag ttctcataaa accaagacta tttcgcaaac 900
     ttcagcccct gtctgggatg agagtgcctc ctttctcatc aggaaaccac acactgagag 960
     cctagagttg caggttcggg gtgagggcac tggcgtgctg ggctcattat ccctgcccct1020
     ctcagagctc ctcgtggctg accagctctg cttggaccgc tggtttacac tcagcagtgg1080
30
     tcaggggcag gtgctactga gagcacagct agggatcctg gtgtcccagc actcgggagt1140
     ggaageteat agecacaget acagecacag etecteateg etgagtgaag aaccagaget1200
     ctcgggggga cccctcaca tcacctcctc agccccagag ctccggcagc gcctaacaca1260
     tgttgacagt ccccttgagg ctccagccgg gcctctgggc caggtgaaac tgactctgtg1320
     gtactacagt gaagaacgaa agetggteag cattgtteat ggttgeeggt ceettegaca1380
35
     gaatggacgt gatcctcctg atccctatgt gtcactgttg ctactgccag acaagaaccg1440
     aggcaccaag aggaggacct cacagaagaa gaggaccctg agtcctgaat ttaatgaacg1500
     gtttgagtgg gaactccccc tggatgaggc ccagagacga aagctggatg tctctgtcaal560
     gtctaattcc tccttcatgt caagagagcg tgactgctgg ggaaggtgca gctggaccta1620
     gctgagacag acctttccca gggtgtagcc cggtggtatg acctgatgga caacaaggac1680
40
     aagggcaget cetaggaget ggcgagteee ageetgaetg etetgtette etgeettegt1740
     ctcgctccat caccgcctca atgtgatgag cctaaagcta gggtccaagg gcagagcctg1800
     tgcccttcag ccctttcacc taacaggccc atattcgggc ctttgcctga ccaaagagaa1860
     gaaccgtatg ttccctttac tgcacggcct ttatccttct gggcccctgg ggcggggacc1920
     tgagetgget gttteetget ttgeetgeae attgttetee etteeteeca acteeteagg1980
45
     gccttctgta tctgtgcctg gccagtggca gcactagcag tggtattagc ttatgccaaa2040
     tacagctttg gaaggatett tttttettta actagatggt cacettette cetaccacac2100
     atgggtggga aggtggacag gctaacctct ccagctgtga gcctcttaga ctactgcatg2160
      tagcaaatgt tcagcagctc aggcccccat gtccagttct gtccccactg tcctcaaccc2220
      tgtcctgaaa attctactgc tttgatggct ggggccagtc tcttgtcact ttggaaactg2280
50
     aggacgcgtg gattctactc aagcctccaa gtagtggcat atcagtcttg gagctcctag2340
      ctggtgatac ggagagggct ttggaggact tgggacagca gggccaattt ttttgcccaa2400
      gtgcctaggc tgctaactca ctgactagaa cttaatctgg tactttacag ttttgcacca2460
      actotgocaa gocactggat ottacattaa acatoatact caaaaaaaaa aaaaataaaa2520
      ataaaaaaaa aa
                                                                       2532
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 98:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 776 Basenpaare

- (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung 5 hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN 10
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

15

20

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 98

tttttttttt tttttttt ttttttttt ttttgagaca aagtctcact gtgtcaccca 60 gactggaatg cagtgacaca atctcggctc actgaaacct ctgccttcca ggttcaaqct120 atteteatge eteageetet caagtagetg ggactacaga tgtgggeeae catgtetgge180 taatttttt tttttttgt agagacaggg tttcgccatg ttgacgagac tggtctcgaa240 25 ctcctggcct caagtgatct gccgcctcag cttctcaaaag tactgggatt atataggcat300 gagccactga gcctggccct gaagcgtttt tctcaaaggc cctcagtgag ataaattaga360 tttggcatct cctgtcctgg gccagggatc tctctacaag agcccctgcc cctctgttgg420 ttcccaggcc gcaccatttc tgtcactcac atggacccaa gataaaagaa tggccaaacc540 30 ctcacaaccc ctgatgtttg aagagttcca agttgaaggg aaacaaagaa gtgtttgatg600 gtgccagaga ggggctgctc tccagaaagc taaaatttaa tttcttttt cctctqaqtt660 ctgtacttca accagcctac aagctggcac ttgctaacaa atcagaaata tgacaattaa720 tgattaaaga ctgtgattgc caccaaaaaa aaaaaaaaca gccaggaaaa aaaggg

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 99:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÂNGE: 629 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

45

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT: 50
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

286

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 99

```
5 cggctcgact tccgttactt gctgcggagg accgtgggca gccagggtcg gtgaaggatc 60 ccaaaatggc tgggcgaaaa cttgctctaa aaaccattga ctgggtagct tttgcagaga120 tcatacccca gaaccaaaag gccattgcta gttccctgaa atcctggaat gagaccctca180 cctccaggtt ggctgcttta cctgagaatc caccagctat cgactgggct tactacaagg240 ccaatgtggc caaggctggc ttggtggatg actttgagaa gaagtttaat gcgctgaagg300 ttcccgtgcc agaggataaa tatactgccc aggtggatgc cgaagaaaaa gaagatgtga360 aatcttgtgc tgagtgggtg tctctctcaa aggccaggat tgtagaatat gagaaagaga420 tggagaagat gaagaactta attccatttg atcagatgac cattgaggac ttgaatgaag480 ctttcccaga aaccaaatta gacaagaaaa agtatcccta ttggcctcac caaccaattg540 agaatttata aaattgagtc caggaggaag ctctggccct tgtattacac attctggaca600 ttaaaaaataa taattataca aaaaaaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 100:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 757 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 30 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

35

20

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 100

```
40
     ggcggggagc agggggacac cagggtgaat caggaagacc cgaggggtgg cccccaccct 60
     ttctccaccc acgcggcagg ttccaggtgc cctggctgga gtcagtcctc atcgtagtca120
     gcaacaacat tgacgaggag gcgctggccc gactggccca ggagggcagt gaggtgaatg180
     tcattggcat tggcaccagt gtggtcacct gccccaaca gccttccctg ggtggcgtct240
45
     ataagctggt ggccgtgggg ggccagccac gaatgaagct gaccgaggac cccqagaaqc300
     agacqttqcc tgggagcaag gctgctttcc ggctcctggg ctctgacggg tctccactca360
     tggacatgct gcagttagca gaagagccag tgccacaggc tgggcaggag ctgagggtgt420
     ggcctccagg ggcccaggag ccctgcaccg tgaggccagc ccaggtggag ccactactgc480
     ggetetgeet ccagcaggga cagetgtgtg agecgetece atccetggea gagtetagag540
50
     cettggccca getgteeetg agecgaetca geeetgagea caggeggetg eggageeetg600
     cacagtacca ggtggtgctg tccgagaggc tgcaggccct ggtgaacagt ctgtgtgcgg660
     ggcagtcccc ctgagactcg gagcggggct gactggaaac aacacgaatc actcactttt720
     ccccacagga agaggaggtg agggaagagg gggggcg
```

55 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 101:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1262 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 20

50

55

15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 101

```
aatttgttga agagtgattc tccctcatcc tctgcaaaca ttccataggc gataggaaga 60
     actatgeete tgecaagett tetgagttge tgecagaaga agttgaagea gaagtgaaag 120
     cagctgcaga gatatcaatg ggaacagagg tttcagaaga agatatttgc aatattctgc 180
     atctttgcac ccaggtgatt gaaatctctg aatatcgaac ccagctctat gaatatctac 240
     aaaatcgaat gatggccatt gcacccaatg ttacagtcat ggttggggaa ttagttggag 300
     cacggettat tgeteatgea ggttetettt taaattttgge caageatgea gettetaeeg 360
     ttcagattct tggagctgaa aaggcacttt tcagagccct caaatctaga cgggataccc 420
30
     ctaagtatgg tctcatttat catgcttcac tcgtgggcca gacaagtccc aaacacaaaq 480
     gaaagatttc tcgaatgctg gcagccaaaa ccgttttggc tatccgttat gatgcttttg 540
     gtgaggattc aagttctgca atgggagttg agaacagagc caaattagag gccaggttga 600
     gaactttgga agacagaggg ataagaaaaa taagtggaac aggaaaagca ttagcaaaaa 660
     cagaaaaata tgaacacaaa agtgaagtga agacttacga tccttctggt gactccacac 720
     ttccaacctg ttctaaaaaa cgcaaaatag aacaggtaga taaagaggat gaaattactg 780
     aaaagaaagc caaaaaagcc aagattaaag ttaaagttga agaagaggaa gaagaaaaag 840
     tggcagaaga agaagaaaca tctgtgaaga agaagaagaa aaggggtaaa aagaaacaca 900
     ttaaggaaga accactttct gaggaagaac catgtaccag cacagcaatt gctagtccag 960
     agaaaaagaa gaaaaagaaa aaaaaqagag agaacqagga ttaacagaaa ggaattacga1020
40
     ttatatcacc cggacacaca tcatgcttaa gattcaactg ggagcatacc agggatgctc1080
     tctaacgtaa tcaagggaag gttcagtaag acaaagtgat ttatcatcta taacttcaaa1140
     cctatttgtc ttgacatcaa ctctgttaac cttatgtcat catttcttag agtctttgat1200
     45
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 102:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1281 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

```
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
```

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 102

```
15
     ggcggaagta gccgcaggca tggcggcggc tatgccgctg ttgctctgct cgtcctgttq 60
     etectgggge ceggeggetg gtgcettgea gaacceccae gegacageet gegggaggaa 120
     cttgtcatca ccccgctgcc ttccggggac gtagccgcca cattccagtt ccgcacqcgc 180
     tgggattcgg agcttcagcg ggaaggagtg tcccattaca ggctctttcc caaagccctg 240
     gggcagctga tctccaagta ttctctacgg gagctgcacc tgtcattcac acaaggcttt 300
20
     tggaggaccc gatactgggg gccacccttc ctgcaggccc catcaggtgc agagctgtgg 360
     gtctggttcc aagacactgt cactgatgtg gataaatctt ggaaggagct cagtaatgtc 420
     ctctcaggga tcttctgcgc ctctctcaac ttcatcgact ccaccaacac agtcactccc 480
     actgcctcct tcaaacccct gggtctggcc aatgacactg accactactt tctgcgctat 540
     gctgtgctgc cgcgggaggt ggtctgcacc gaaaacctca ccccctggaa qaagctcttq 600
25
     ccctgtagtt ccaaggcagg cctctctgtg ctgctgaagg cagatcgctt gttccacacc 660
     agetaceact cecaggeagt geatateege eetgtttgea gaaatgeacg etgtactage 720
     atctcctggg agctgaggca gaccctgtca gttgtatttg atgccttcat cacggggcag 780
     ggaaagaaag actggtccct cttccggatg ttctcccgaa ccctcacgga gccctgcccc 840
     ctggcttcag agagccgagt ctatgtggac atcaccacct acaaccagga caacgagaca 900
30
     ttagaggtgc acceacccc gaccactaca tatcaggacg tcatcctagg cactcggaag 960
     acctatgcca tctatgactt gcttgacacc gccatgatca acaactctcg aaacctcaac1020
     atccagetea agtggaagag acceecagag aatgaggeee eeccagtgee etteetgeat1080
     gcccagcggt acgtgagtgg ctatgggctg cagaaggggg agctgagcac actgctgtac1140
     aacacccacc cataccgggc cttcccggtg ctgctgctgg acaccgtacc ctggtatctg1200
35
     cggctgttac atccactacc agcctgccca ggaccggctg caaccccacc tcctggagat1260
     gctgattcag ctgccggcca a
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 103:

- 40 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 716 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

45

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 55 **(C) ORGAN**:

289

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library
```

5

25

30

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 103

```
gggccccaga aagagaccaa tgtgttgtgc gacgggtggg tggcagtggc agtggcagat 60 ggtaccaggc gccccagaac tctaaggggc ctcaagtagt ttaaaacctc ggaggctgc120 tgacttgggg ccaagggttt ctatgctcag gcctgaccc tcatggatta gtttctgctg180 gaaaaacttt tctgccctc ggccaggtct ctatctcctt ctgccttaac atattttgga240 aggttggttc ccagcaggad cggggccatg ggctcacact ctgacctctc ccacggcatt300 agccctgtct cagcctctgg gctgttacgc aagttaattc ctgcacaaga ctcacaacag360 ggctgtggag gaagcaaagg agccctttt atgcctctgt agtaggactg agagaggccc420 tctggccagc gtgagcctgc tggttctcc cggactgtac caggccttga ggcggggtat480 ggaaacgccc cactctgggg cctggtgg gaaggggag gcggcagggg ttctttgggc540 ttctcgaggg tataatctga gctctctgg gaacggtgtt ccatttgtag gcagtagtac600 gacacgtcgg gggactcaac tttacactgg gacaatctgt gtgtggtctg ttttgtagaa660 attcatcac acaagagagt ggaggcatga acaggggtgg ccttcctcgg atctca 716
```

- 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 104:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1160 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 35 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 104

```
tttgttgttg gagaaaggag agaaaggaaa gcgcgagggg ccgccgccac caccaqcqca
45
     gagteetgga getgtgagga gattegggee gteaccetge eteccetgeg teeegeeace 120
     ggccgcttct gtcctcggac ccattccaac aatctcgtaa aacatggtgg attactatga 180
     agttctaggc gtgcagagac atgcctcacc cgaggatatt aaaaaggcat atcggaaact 240
     ggcactgaag tggcatccag ataaaaatcc tgagaataaa gaagaagcag agagaaaatt 300
     caagcaagta gcggaggcat atgaagtgct gtcggatgct aagaaacggg acatctatga 360
50
     caaatatggc aaagaaggat taaatggtgg aggaggaggt ggaagtcatt ttgacagtcc 420
     atttgaattt ggcttcacat tccgtaaccc agatgatgtc ttcagggaat tttttggtgg 480
     aagggaccca ttttcatttg acttctttga agaccctttt gaggacttct ttgggaatcg 540
     aaggggtccc cgaggaagca gaagccgagg gacggggtcg tttttctctg cgttcagtgg 600
     atttccgtct tttggaagtg gattttcttc ttttgataca ggatttactt catttgggtc 660
55
     actaggteac gggggcetea cttcattete ttecaegtea tttggtggta gtggcatggg 720
     caacttcaaa tcgatatcaa cttcaactaa aatggttaat ggcagaaaaa tcactacaaa 780
```

```
gagaattgtc gagaacggtc aagaaagagt agaagttgaa gaagatggcc agttaaagtc 840 cttaacaata aatggtgtgg ccgacgacga tgccctcgct gaggagcgca tgcggagagg 900 ccagaacgcc ctgccagccc agcctgccg cctccgcccg ccgaagccgc cccggcctgc 960 ctcgctgctg agacacgcgc ctcactgtct ctctgaggag gagggcgagc aggaccgacc1020 tggggcaccc gggccctggg acccctcgg cgtccgcagc aggattgaaa gaaggtggca1080 agagggaagaa gcagaagcag agagggggt ttgaaggagg aaggaagttg gaccaaaggc1140 attgattaga ccggatttt
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 105:

10

15

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1040 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

55

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 105

```
agcatccgct tccggttccc agactgaatt gtcagtgagc ggagtctgag gtcgctgtgg 60
     actgcccact gggccttgcc cgagatggac agccggattc cttatgatga ctacccggtg 120
35
     gttttcttgc ctgcctatga gaatcctcca gcatggattc ctcctcatga gagggtacac 180
     caccoggact acaacaatga gttgacccag tttctgcccc gaaccatcac actgaagaag 240
     cctcctggag ctcagttggg atttaacatc cgaggaggaa aggcctccca gctaggcatc 300
     ttcatctcca aggtgattcc tgactctgat gcacatagag caggactgca ggaaggggac 360
     caagttctag ctgtgaatga tgtggatttc caagatattg agcacagcaa ggctgttgag 420
40
     atcotgaaga cagotogtga aatcagoatg cqtqtqcqct totttocota caattatoat 480
     cgccaaaaag agaggactgt gcactagaaa gttgcagccc acagcccttc atgtggactc 540
     tgtcatgaca tgctaactag acttcagggg agccacttct gttttcagcc cctccctgga 600
     atagtgagtt gggaggatgg ggagacagct aaccaactgc attacccaaa ccatattgca 660
     cttttagttc cctagttttc taggtgagct tcattccctg aaaggaggat gatgatatct 720
45
     aggcataacc tagcctgtga ggaacctagt taggaaagac aactgacatt tattgaatat 780
     catgcactag tecettacat atgtcatatt ttaattatag aaatcagtag caaaaagaat 840
     cttggggatt ttccatctga cttccctggc catcttatcc catccttgca ctaccagaaq 900
     atteatacae tittgagaet ceagtgagae getgttitea eccetteete eteetageet 960
     50
     gggccggccg gtgggtggtc
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 106:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1336 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

10

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

15 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 106

```
cgagggacag aacctggtgc aggaggagtt ggcggcccgc gggacccagc ccccgtccat 60
20
     ccgcaacggc ctggacaaag ccgcgaggtc cgcttcgagc gagctgagca ggccctgcgc 120
     cggttcagcc agggccccac acccgctgcc gctgtccccg agggcacggc agccgagggc 180
     gctcccaggc aggaaaactg tggtgcccag caggtccccg caggccgggc actagcaccc 240
     ctcccagcag ccccgtgcgg acctgcgggc ccctgacgga tgaggacgtg gtcaggctgc 300
25
     ggccctgtga gaagaagcgg ctggacatcc gtggcaaact ttacctggcc cccctcacca 360
     cgtgtgggaa cctgcccttc cgacggatct gcaagcgctt cggggcggat gtgacatgtg 420
     gagagatggc cgtctgcacc aacctgctgc agggccagat gtccgagtgg gccctactca 480
     aacgccacca gtgtgaggac atctttggcg tccagctgga gggcgccttc cccgacacca 540
     tgaccaagtg tgccgagctg ctgagccgca ccgtggaggt ggactttgtg gacatcaacg 600
30
     teggetgece categacete gtgtacaaga agggtggggg etgtgecete atgaateget 660
     ccaccaagtt ccagcagatc gtccgtggca tgaaccaggt gctggatgtg ccgctgactg 720
     tgaagatccg cacaggcgtc caggagcgtg tgaacctggc gcaccgcctg ctgcccgagc 780
     tgcgggactg gggcgtggca ctcgtcacgg aaatggggac atcttgtcat ttqaqqatqc 840
     caaccgcgcc atgcagactg gtgtcaccgg gatcatgatt gcccgtggcg ccctgctcaa 900
35
     gccgtggctc ttcacggaga tcaaggagca gcggcactgg gacatctcgt cgtccgagcg 960
     cctggacatc ctgcgggact tcaccaacta cggcctggag cactggggct cggacacgca1020
     gggcgtggag aagacccggc gctttctgct cgagtggctg tccttcctgt gccggtacqa1080
     tecegtgggg etgetggage ggeteceaca gaggateaac gageggeege cetactacet1140
     gggccgcgac tacctggaga cgctgatggc cagccagaag gcagccgact ggatccgcat1200
     cagegagatg etecttggge cagtgeece caectegeet tettgeegaa geacaaggee1260
40
     aacgcgtaca agtagcctca ggctttccca ggggcaccct ggggcgagga gagtacaata1320
     aattttattc ttttaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 107:

45

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 812 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 50 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

30

35

45

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 107

```
ggcagcccaa tgtctcctgc acgtgcaatg caaacgctct ttgttccaga gcatggagat 60
     cacqqaqctq gagtttgttc agatcatcat catcgtggtg gtcacgtgcc tgctgagcca120
     ctacaagctg tctgcacggt ccttcatcag ccggcacagc caggggcgga ggagaaga180
15
     tgccctgtcc tcagaaggat gcctgtggcc tcggagacac agtgtcaggc aacggaatcc240
     cagagoogca gtottacgoo cogootoggo coaccgacog cotggoogtg cgcccttcgc300
     ccagcggagc gttttccacc gttgccagcc caatgtctcc tgcacgtgca actgcaaacg360 .
     ctctttgttc cagagcatgg agatcacgga gctggagttt gttcagatca tcatcatcgt420
     ggtggtcacg tgcctgctga gccactacaa gctgtctgca cggtccttca tcagccqgca480
20
     cagccagggg cggaggaga aagatgccct gtcctcagaa ggatgcctgt qgccctcqqa540
     gagcacagtg tcaggcaacg gaatcccaga gccgcaggtc tacgccccgc ctcggcccac600
     cgaccgcctg gccgtgccgc ccttcgccca gcgggagcgc ttccaccgct tccagcccac660
     ctatccgtac ctgcagcacg agatcgacct gccgcccacc atctcgctgt cagacgggga720
     ggagccccca ccctaccagg gcccctggac cttcaaggtt cgggaccccg aggaggagtt780
25
     ggaaattgaa cggggattgg gtgcggagac cc
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 108:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 2681 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 40 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 108

```
gatgettggt atcateatea tgatgaeget gtgtgaecag gtggatattt atgagtgeet 60 cecatecaag egeaagaetg aegtgtgeta etaetaecag aagttetteg atagtgeetg 120 caegatgggt geetaecaee egetgeteta tgagaagaat ttggtgaage ateteaacea 180 gggeacagat gaggaeatet aeetgettgg aaaageeaea etgeetgget teeggaecat 240 teaetgetaa geacaggete eteaetette teeateagge attaaatgaa tggtetettg 300
```

```
gccaccccag cctgggaaga acattttcct gaacaattcc agcctgctcc ttttactcta 360
     ggggcctctg tcagcaagac catggggact tcaagagcct gtggtcagga aatcaggtcc 420
     ageetteeet gtageeagae agtttatgag eecagageet eetgeeacae acatgeacae 480
     atatctagca ttctttccag acagcatcct ccccgccttc caccttggta gatgcaaggt 540
     ctatctctcc catcagggct gccaaagctg ggctttgttt ttcccagcag aatgatgcca 600
     ttctcacaaa ccaatgctct atattgcttg aagtctgcat ctaaatattg atttcacgtt 660
     ttaaagaaat totottaaat tacaattgtg cocaatgcag ggtggctctg gggggcaagt 720
     aggtggtaca ggggattgga aacatgctcc gcgcctccag agaaaagttg ctcccgaggt 780
     ccatgcccct ggaacgtgtt cctatcactc tggctggttg ggctggtcct tagactgggt 840
10
     gettatgatt aaagggtett ggttageeca ettteeetet eeatgtggag atggaaggta 900
     gagaaggata cagtgtctat cctcaagttg ctacggttca gtgagagagg cagacatctg 960
     aacaggcagg taggattcag tgtgctcagt gcactgggga tttggagaga gatgggcttg1020
     ctctctctgt gcacccagga gggccacgca cttaaaactg tgtttgtgga tcagagaagg1080
     ctttatagca cagggggcat tcagatgagt cttagaggaa gagaagaaac atggcaagca1140
     gattacatct gagccgtttg aattgtgttt ttctttcttc ccatgtttat tttctaagat1200
15
     ctacctgaac ttagagactc aagatatttt tttaggaaac ctcctaccca tgtctgaggt1260
     agcaagtgca gcctcacgac agataccagg caatccagag ccacaaaacg tgattcctcc1320
     aggetetgee tggeetgace etgteetgte agetgggttt acataceagt cecattette1380
     cttttcaata aataccccca aatcttctcc taaccaccat taaagcattt tttgctttaa1440
20
     aagcatcctg accccaattt ctttgagctc acgggccttt tgctgaaggt ctctcagggt1500
     gtagtggtgt ggctctctgg acttaacgtc actctcagag gtcagaacct tggagatcag1560
     aactgattet caccaggtgt gagaggtgtg gtagcagatt gcaatgetet gcacctette1620
     cttgcaagtg agcaacttca ggctctctgg gcagaggctg gcccactgta gtttgcagac1680
     atgeteteca gatggtttta ctaagteece tetecetgat agggaateet getggaceag1740
25
     cgcagcctgg gtgtggagag gttaaaagac ttgcacagga tcaccaagtc atgctgtaga1800
     gccaggattc ctagacccag ggctctgcac tctcaaggct ggccccatgt gctcaagggg1860
     atctaatgtt tgggctccaa actaaccatc tcggagctgg gctcctcatt tactgccaaa1920
     ccctcagctt atgtagctag aaagggccct ggagtgagaa agcctggatt ttcaaattga1980
     tgctccccta ctgactagct gtgccactct gggcaaatgc tcttccttga gcctgtttcc2040
30
     acacctgtaa agtggggatg atgatcctat ctcactgctt ttgtgaggat tacaggaaag2100
     cacctgtcct ggctctgtac ctggcacgta gtaggtgctc agttcatgct ggtttccttc2160
     ctgcctttag tagggacctg ctctgtgctc acacctcggc tgcatgcacc ctqctqtgac2220
     ggaggctagt gtggaagagg tcctgtcctc agggaattaa ctgtcttatt gggagacaac2280
     aactgtcctc cttggaacac ccaagaaacc atgcaaagca gtggacaaca cagaacacgc2340
35
     cctcctcctc gctgcctgca gctccaatct gattctgctt gggaatgggc ggagcacgtg2400
     ggctgcttaa ctgctgtata ggacaagccc cttacccctc tctgggccca tgaattcctg2460
     qcttggttta tgttctgatt tgacacactg attttaatct tcgaatcatg acactgagtg2520
     cagaggaggt ggcattccga cagcaggaca tacatgttgg tgtgaagact gggacgacac2580
     tgggtagaat ctagttttta attattatta atataaagga tcaaattaat ttaaatatga2640
40
     atccgaagtc cacagaactt taagtgctgt gccggccatg t
                                                                       2681
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 109:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1407 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 55 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 109

```
cttgggacgg aagcctagct gggtgggggg cgccgggctg gagccttcgc aggggagcgg 60
     geteagteat caccetgege eccagagtga etcageeece aegteeeca ceateeegg 120
10
     ggagccaggg ccgcagaggg aggtagataa gtggggtggc agcctgggtc ggccagagag 180
     ttcaggccac cccggccgga cgcctgccac ttgctgtcac tgtgccgctg tcatqqcacq 240
     ctccgggagt gccacgccac ctgcccgggc tccgggagcc cctccacgga gcccacccca 300
     gaggctggta caggatgtca gtgggcccct gagggagctg cgccctcggc tctqccacct 360
     gcgaaaggga cctcagggct atgggttcaa cctgcatagt gacaagtccc ggcccggcca 420
     gtacatccgc tetgtggacc egggetcacc tgccgcccgc tetggectcc gcgcccagga 480
15
     coggeteatt gaggtgaacg ggcagaatgt ggagggactg cgccatgctg aggtggtggc 540
     cagcatcaag gcacgggagg acgaggcccg gctgctggtc gtggaccccg agacagatga 600
     acacttcaag cggcttcggg tcacacccac cgaggagcac gtggaaggtc ctctgccgtc 660
     accegteace aatggaacea geeetgeeea geteaatggt ggetetgegt getegteeeg 720
20
     aagtgacctg cctggttccg acaaggacac tgaggatggc agtgcctgga agcaagatcc 780
     cttccaggag ageggectec acetgagece caeggeggee gaggecaagg agaaggeteg 840
     agccatgcga gtcaacaagc gcgcgccaca gatggactgg aacaggaagc gtgaaatctt 900
     cagcaacttc tgagcccctt cctgcctgtc tcgggaccct gggacccctc ccgcacggac 960
     cttgggcctc agcctgcccc gagctccccc agcctcagtg gactggaggg tggtcctgcc1020
25
     attgcccaga aatcagcccc agccccggtg agcccccatc ctgcccctgc ccaccaggta1080
     ctgggggcct gtggcagcaa gataggggga gagagaccca gagatgtgag agagagtcag1140
     cgcgcggcag ccgcggggcg agggcctttg ctgctctgcc ggggcctgct gactgaaagg1260
     aatttgtgtt tttgcttttt ttccaaaaag atctccagct ccacacatgt ttccacttaa1320
30
     taccagagac ccccccgtc aaagcccccc tccccggccc cttgggacgc gctctaaata1380
     attgcaataa aacaaacctt tctctgc
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 110:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1376 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

40

35

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 50 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 55 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 110

```
cgaagaagcc ccgccccgtc ccgcttagac aatgccccgg agccgccaga ccgtcgcgcc
     cctgccccat cgtagtatat gagctcgcct acacaaggac ccccqctaaa agccagagct 120
     cccagtcccc gaggettgaa gacggggact cccttctcca ccaactctgt cctcgggggg 180
     tggggcccca gccgagatca cagcgcgaca ggagtggggg tggccgctgg agacaggtga 240
     ggacgccggg ggaggggctg ggccgctgct cccatgccct gatccgggga gtcccagaga 360
     gcctggcgtc gggggaaggt gcgggggctg gccttcccgc tctggatctg gccaaagctc 420
     aaagggagca cggggtgctg ggaggtaaac tgaggcaacg actggggcta cagctgctag 480
     aactgccacc tgaggagtca ttgccgctgg gaccgctgct tggcgacacg gccgtgatcc 540
     aaggggacac ggccctaatc acgcggccct ggagccccgc tcgtaggcca gaggtcgatg 600
10
     gagtccgcaa agccctgcaa gacctggggc tccgaattgt ggaaatagga gacgagaacq 660
     cgacgetgga tggcactgac gttctcttca ccggccggga gtttttcgta ggcctctcca 720
     aatggaccaa tcaccgagga gctgagatcg tggcggacac gttccgggac ttcgccgtct 780
     ccactgtgcc agtctcgggt ccctcccacc tgcgcggtct ctgcggcatg gggggacctc 840
     gcactgttgt ggcaggcagc agcgacgctg cccaaaaggc tgtccgggca atggcagtgc 900
15
     tgacagatca cocatatgoc tecetgacee teccagatga egeagetget gactgtetet 960
     ttcttcgtcc tgggttgcct ggtgtgcccc ctttcctcct qcaccqtqqa qqtqqqatc1020
     tgcccaacag ccaggaggca ctgcagaagc tctctgatgt caccctggta cctgtgtcct1080
     gctcagaact ggagaaggct ggcgccgggc tcagctccct ctgcttggtg ctcagcacacl140
20
     gcccccacag ctgagggcct ggccttgggg tactgctggc caggggtagg atagtatagg1200
     aagtagaagg ggaaggaggg ttagatagag aatgctgaat aggcagtagt tgggagagag1260
     cctcaatatt gggggagggg agagtgtagg gaaaaggatc cactgggtga atcctccctc1320
```

25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 111:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 854 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 40 (vi) HERKUNFT:

30

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 111

```
acgtatagtc gggtcggctg gtggagtagc tcagagtagg gggagcgccg taattgacac 60
atctcttatt tgagaagtgt ctgttgccct cattaggttt aattacaaaa tttgatcacg120
atcatattgt agtctctaa agtgctctag aaattgtcag tggtttacat gaagtggcca180
tgggtgtctg gagcaccctg aaactgtatc aaagttgtac atatttccaa acatttttaa240
aatgaaaagg cactctcgtg ttctcctcac tctgtgcact ttgctgttgg tgtgacaagg300
catttaaaga tgttctggc attttcttt tatttgtaag gtggtggtaa ctatggttat360
tggctagaaa tcctgagtt tcaactgtat atatctatag tttgtaaaaa gaacaaaaca420
accgagacaa acccttgatg ctccttgctc ggcgttgagg ctgtggggaa gatgcctttt480
gggagaggct gtagctcagg gcgtgcactg tgaggctgga cctgttgact ctgcaggggg540
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 112:

10 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1681 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 25 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 112

```
ttcagctttt gccgaaatgg gtagtgatca cacacagtca tctgcaagca aaatctcaca
     agatgtggac aaagaggatg agtttggtta cagctggaaa aatatcagag agcgttatgg 120
     aaccctaaca ggcgagctgc atatgattga actggagaaa ggtcatagtg gtttgggcct 180
35
     aagtettget gggaacaaag accgatecag gatgagtgte tteatagtgg ggattgatee 240
     aaatggaget geaggaaaag atggtegatt geaaattgea gatgagette tagagateaa 300
     tggtcagatt ttatatggaa gaagtcatca gaatgcctca tcaatcatta aatgtgcccc 360
     ttctaaagtg aaaataattt ttatcagaaa taaagatgca gtgaatcaga tggccgtatg 420
     tcctqqaaat qcaqtaqaac ctttqccttc taactcaqaa aatcttcaaa ataaqqaqac 480
40
     agagecaact qttactactt etgatqeage tqtqqacete aqtteattta aaaatqtqca 540
     acattetgqa getteecaag gaggeagggg ggtttgggta ttgetateag egaagaagat 600
     acactcagtg gagtcatcat aaagagctta acagagcatg gggtagcagc cacggatgga 660-
     cgactcaaag tcggagatca gatactggct gtagatgatg aaattgttgt tggttaccct 720
     attgaaaagt ttattagcct tctgaagaca gcaaagatga cagtaaaact taccatccat 780
45
     gctgagaatc cagattccca ggctgttcct tcagcagctg gtgcagccag tggagaaaaa 840
     aagaacagct cccagtctct gatggtccca cagtctggct ccccagaacc ggagtccatc 900
     cgaaatacaa gcagatcatc aacaccagca atttttgctt ctgatcctgc aacctgcccc 960
     attatecetg getgegaaac aaccategag atttecaaag ggegaacagg getgggeetg1020
     agcatcgttg ggggttcaga cacgctgctg ggtgccatta ttatccatga agtttatgaa1080
50
     qaaggagcag catgtaaaga tggaagactc tgggctggag atcagatctt agaggtgaat1140
     ggaattgact tgagaaaggc cacacatgat gaagcaatca atgtcctgag acagacgcca1200
     cagagagtgc gcctgacact ctacagagat gaggccccat acaaagagga ggaagtgtgt1260
     gacaccctca ctattgagct gcagaagaag ccgggaaaag gcctaggatt aagtattgtt1320
     ggtaaaagaa acgatactgg agtatttgtg tcagacattg tcaaaaggagg aattgcagat1380
55
     gccgatggaa gactgatgca gggagaccag atattaatgg tgaatgggga agacgttcgt1440
      aatgccaccc aagaagcggt tgccgtttgg ataaaagtgt ttccctaggg cacagttaac1500
      cttgggaagt tgggaaggat tcaaagctgg gtcccgttcc gtttcaggag gagggagggc1560
```

cgtttttcaa aggcagccca gggttgagtt tgaaggggca gcctctttcg tcttttttca1620 cgtttttccc actttttgg ggatccccgt ttacattttg agttccactt ggggaagtta1680 g

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 113:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 852 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

15

25

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 113
- ggcaatttcc gttaggtgct gaaggctgtg gcgcgcggct gtccccattc ccacgtgaag 60 30 cgctacgcta gcatcgctcg gctggcggct cccagctcgc cgcggagcag tcccggcagc120 agcgggggac cggaagtggc tcgcggaggc tcagaagcta gtcccggagc ccggcgtgtg180 gcgcctcgga gcacggtgac ggcgccatgt ccctaatctg ctccatctct aacgaagtgc240 cggagcaccc atgtgtatcc cctgtctcta atcatgttta tgagcggcgg ctcatcgaga300 agtacattgc ggagaatggt accgacccca tcaacaacca gcctctctcc gaggagcaqc360 35 tcatcgacat caaagttgct cacccaatcc ggcccaagcc tccctcagcc accagcatcc420 eggecattet gaaagetttg caggatgagt gggatgcagt catgetgcac agettcactc480 tgcgccagag ctgcagacaa cccgccaaga gctgtcacac gctctgtacc agcacgatqc540 cgcctgccgt gtcattgccc gtctcaccaa ggaaactgtg aaggggatgg gcaggaggqc600 ttgtgcaggg ttttgtaagc agtgatctag tttcattaaa aaaagaaaac aataaaaag660 ccctgcacaa ggcctacagc ccctctccct tcctgtcgtt caatggacgt ggtggtggct720 40 gttccacacc cattttgttg cagttcctgt gagacaggag aggctgagcc aagggaactq780 tgaaggggat gggcaggagg gcttgtgcag ggttttgtaa gcagtgatct agtttcatta840 aaaaaagaga ac
- 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 114:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1739 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 5 (vi) HERKUNFT:

10

45

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 114

```
15
     ttcacggatg cggacgacgt agccatcctt acctacgtga aggaaaatgc ccgctcgccc 120
     ageteegtea eeggtaaege ettgtggaaa gegatggaga agageteget eaegeageae 180
     tcgtggcagt ccctgaagga ccgctacctc aagcacctgc ggggccagga gcataagtac 240
     ctgctggggg acgcgccggt gagcccctcc tcccagaagc tcaagcggaa ggcggaggag 300
     gacccggagg ccgcggatag cggggaacca cagaataaga gaactccaga tttgcctgaa 360
20
     qaaqaqtatg tgaaggaaga aatccaggag aatgaagaag cagtcaaaaa gatgcttgtg 420
     qaaqccaccc gggagtttga ggaggttgtg gtggatgaga gccctcctga ttttgaaata 480
     catataacta tgtgtgatga tgatccaccc acacctgagg aagactcaga aacacagcct 540
     gatgaggagg aagaagaaga agaagaaaaa gtttctcaac cagaggtggg agctgccatt 600
     aagatcattc ggcagttaat ggagaagttt aacttggatc tatcaacagt tacacaggcc 660
25
     ttcctaaaaa atagtggtga gctggaggct acttccgcct tcttagcgtc tggtcagaga 720
     gctgatggat atcccatttg gtcccgacaa gatgacatag atttgcaaaa agatgatgag 780
     gataccagag aggcattggt caaaaaattt ggtgctcaga atgtagctcg gaggattgaa 840
     gttaaaaaaa attgtgacca atgaacttta gagagttctt gcattggaac tggcacttat 960
30
     tttctgacca tcgctgctgt tgctctgtga gtcctagatt tttgtagcca agcagagttg1020
     tagaggggga taaaaagaaa agaaattgga tgtatttaca gctgtccttg aacaagtatc1080
     aatgtgttta tgaaaggaag atctaaatca gacaggagtt ggtctacata gtagtaatcc1140
     attgttggaa tggaaccctt gctatagtag tgacaaagtg aaaggaaatt taggaggcat1200
     aggecattte aggeageata agtaatetee tgteetttgg cagaagetee tttagattgg1260
35
     gatagattcc aaataaagaa tctagaaata ggagaagatt taattatgag gccttgaaca1320
     cggattatcc ccaaaccett gtcatttccc ccagtgaget ctgatttcta gactgetttg1380
     aaaatgctgt attcattttg ctaacttagt atttgggtac cctgctcttt ggctgttctt1440
     tttttggagc ccttctcagt caagtctgcc ggatgtcttt ctttacctac ccctcagttt1500
     tccttaaaac gcgcacacaa ctctagagag tgttaagaat aatgttactt ggttaatgtg1560
40
     ttatttattg agtattgttt gtgctaagca ttgtgttaga tttaaaaaaat tagtggattg1620
     actccacttt qttqtqttqt tttcattqtt qaaaataaat ataactttqt attcqaaaaa1680
     aaaaaaaaa aaaaaaaag gaggagaaaa agaggggaaa gggggaagag gagcaaaga 1739
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 115:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 805 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 55 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

299

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 115

10

15

20

```
ataggegeac cecaaggtea gggteacete gageeteeag acaactgegt cacettgaeg 60 accaactgaa aaaaccggaa gggatggaag cageggatea tetegegata teteggagegt120 etgegeetge etteetgaec tgggaettgt tteeagetet egggageett teaggggteg180 gagegegggg geeggeeggg aggaaagetg gaggegeggg tggggaacat gtetgagteg240 gageteggea ggaagtggga eeggtetg geggatgegg tegtgaagat agaateetgg300 taattgatgt eeaceeggaa aateeetgea gatgtteeag eetetgtea gteeagatag360 eeacaggaag ggtaetggtt ttggattagg aattgttte teacttaeet tetttaaaag420 aagaatgtgg eeattageet teggttetgg eatgggataa ggaatgget atteeage480 teageatgat tteeaggete eatacttet acatggaaaa tatgteaaag ageaggagea540 gtgaetteae etgagaacat eecagegga ggaeaagaga aateatgtt atteeteagg600 aataetgaag tgeeetggat tageatttga aacaagaea aateatgtt tegtattte720 tetetggaag ttgtaaggag gtggtettaa ataaattaaa eaaaaataag aagteeaaa780 aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaa
```

25

30

35

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 116:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1483 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 45 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 116

```
tgaaaaagac ccaacgccaa cacctggtgc cttttgcagc cagcgccaac ccatccgtgc 60 ccggaccctt gggaatgccc gcggctccag aggaaaaagc ccagggacgg ggcctccgtt 120 gcggggggtc ggctgcttct tgggaacttt gtcgtttccg gcgctggctg gctggctgc 180 tgtaaagcac tgaagcccc cggccgccaa cccctgaaag cagaacctgg cctccctggc 240 cacagcagcc ttacccaccg ctctacgtgt cccgggcact tcccgcagcc ttcccgtccc 300 tttctcatcg gccttgtagt tgtacagtgc tgttggtttg aaaaggtgat gtgtgggag 360
```

```
tgcggctcat cactgagtag agaggtagaa tttctattta accagacctg tagtagtatt 420
     accaatccag ttcaattaag gtgatttttt gtaattatta ttattttggt gggacaatct 480
     ttaattttct aaagatagca ctaacatcag ctcattagcc acctgtgcct gtccccgcct 540
     tggcccggct ggatgaagcg gcttccccgc agggccccca cttcccagtg gctgcttcct 600
5
     ggggacccag ggcaccccgg caccttcagg cacgctcctc agctggtcac ctcccggctt 660
     tgccgttcag atggggctcc tgaggctcag gagtgaagat gccacagagc cgggctcccc 720
     taggetgegt egggeatget tggaagetgg cetgeeagga cettecacce tggqqcetqt 780
     gtcagccgcc ggccctccgc accctggaag cacacggcct ctgggaagqa cagccctgac 840
     cttcggtttt ccgagcacgg tgtttcccaa gaattctggg ctggcggcct ggtgqcagtg 900
10
     ctggagatga ccccgagccc ctccccgtgg ggcacccagg agggccctgc cggaatgtgc 960
     agectgtggg tagteggetg gtgteeetgt egtggagetg gggtgegtga tetggtgete1020
     gtccacgcag gtgtgtggtg taaacatgta tgtgctgtac agagagacgc gtgtggagag1080
     agccgcacac cagcgccacc caggaaaggc ggagcggtta ccaqtqtttt qtgtttattt1140
     ttaatcaaga cgtttcccct gttttcctat aaatttgctt cgtgtaagca agtacataag1200
15
     gacceteett tggtgaaate egggttegaa tgaatatete aaggeaggag atgeatetat1260
     tttaagatgc tttggagcag acagctttag ccgttcccaa tccttagcaa tgccttagct1320
     gggacgcata gctaatactt tagagaggat gacagatcca taaagagagt aaagataaga1380
     attttatccc ccatgggatg cttgggtatg gcggggggga ggc
20
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 117:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1347 Basenpaare
- 25 (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 117

```
45
     tgaggtcttc catgactgca agtgttatat tggactggat ggtcatgaag tccctttcat 60
     agccagagat tttgtgtggc tgctaaaatg cttacatctc tqqctatqaa aggqacttca 120
     tgaccatcca gtccaatata acacttgcag acagagaaac tgaggtcttc catgacttgc 180
     ctagtctccc agctagtttq aggcaaaact qgattcccac tctggtattc tttcttccct 240
     ttacatcatt ttccctcctt tataatgtcc tgagagacca gaactcacac cagaatcgat 300
50
     tattectcag qtqaaqcata qactetttea tqqtaqacag attteacqae tcagaqatag 360
     aaatetettg etateateag qteaegggea geteetgtgg agteetgeee aacttatgtg 420
     qcttccataa aatggcaaca gtccaggctc cttqcctaat tttagagcat taactcccta 480
     attgccagta agcaaggagg tggatctctg caaacctaca ctgtctatga cagctctagt 540
     tgtacttggt gtgactaaat acctcaaagg caacctgctt ctgcaggttt tgaagtgtca 600
55
     gcttcataag acactgaggt ttagaattgt ttgattctag accataactg aagggcataa 660
     atggaaacag gatatgaagg gaaacaagta gcatcatgga gctgaaaagt ggtgcatcac 720
     ccaatggcta gcacaaacaa ggatcacact gtccattctc ttgtctgcta aattaagcat 780
```

```
tttettgeet cetttgette atettteae aacagetgga tagagggate agaaatgaet 840 gtgteatggt geteatteae tgeaaactee cagttgeaag eteettgget eeceeggagg 900 gageaagaat eteatagtte agagacacag agggeetttt ageeetaatg acettttgga 960 tgggaetgea acteatgaet ateetgatat tggaagaaag gaetttgtta atetteece1020 eeatagetet getgegtagg tetacatett acteagaate actacacatt eetttagtet1080 teeteeaage teeagageea ttggtacaaa tgetttattg aaactaaata eataatacae1140 acaatgagat gaagacaata tagaagteeg eatagteate ataateeegt teettggeeg1200 gttgaggeag eteagtget gageeeagte aageeaacee geagetteae teaegaette1260 aagatttgat getaattett ttggatteet acagttatta aataagtgte tgagtggaaa1320 aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaa aaaaaaa
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 118:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1683 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
- 20 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 25 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

30

15

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:118

35 aatteggeae gatgggggga ateteegaee eegacaeeet acacatetgg aagaceaaca 60 geetteetet ceggttetgg gtgaacatee tgaagaacee ceagtttgte tttgacateg 120 acaagacaga ccacategac geetgeettt cagteatege geaggeette ategaegeet 180 gctccatctc tgacctgcag ctgggcaagg attcgccaac caacaagctc ctctacqcca 240 40 aggagattcc tgagtaccgg aagatcgtgc agcgctacta caagcagatc caggacatga 300 cgccgctcag cgagcaagag atgaatgccc atctggccga ggagtcgagg aaataccaga 360 atgagttcaa caccaatgtg gccatggcag agatttataa gtacgccaag aggtatcggc 420 cgcagatcat ggccgcgctg gaggccaacc ccacggcccg gaggacacaa ctgcagcaca 480 agtttgagca ggtggtggct ttgatggagg acaacatcta cgagtgctac agtgaggcct 540 45 gagacacatg gagagttggt caggctgctg ctgggagaaa tggacgccca ctgggcctca 600 acttgatctt ctaccccgtg cctgtgactc agactgggaa atactgagca gagacggctg 660 gggcgggggc aggaggaggg gctgctctct gagacagggg cgcccccgcc ttgacccctg 720 ggcacctcca tcccctccca cctgtcccca gatcagtctc tgggatggag gccagagagc 780 tggtcaggct cccccatctg cccagcacgg cctgcactgt gcccacccac ttgctccaca 840 acgtccagtt ggtcctgctg ccaagagccc cgtgcatcca ggcggccaag cacaaactgg 900 50 gggagaggag gccgccagcc cggaggctgc agcccagaaa ctctacctca tccacactqq 960 tgcagggagc cctccttgaa ctgacctttg attggtttct gcttcaacta ccaaaatgtt1020 atttccactt ccccttcacc cgtagaggat cctggccaca gacagtttca agtagtgtca1080 gatttttgtt gcttgggcgg ctgttggtag agtgggcagt gcccgcgcca tggggtgctc1140 55 tgtgggcttc tccaggagca gggagggtgg aggggaggga tggggggcac aggagctggg1200 agccccgtct ccaggaaaag gagagggtt aagatgcacc gaggctgtag ctgggctact1260 tgatcttgct gaaagtgttt ctaaagatag caccactttt ttttttaaag cttttatata1320 302

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
ttaaaaaacg tatcatgcac caactgtgaa tagctgccgc ttgcgcagag gacccgggga1380 ggggtcccga gaggctcccc atgcaacact ggaaatgact gttccagaga gcgggcagac1440 ctggcagagc gccctgggg cctgagacta ccacccactc cgttcctgcc agaaacgacc1500 ctctgtggcc gatgggccat gcgggcccct cgcagccaac tcagccagtg ttgggactgg1560 ctcagagccc atggggctg gagggggca gctgggactc tggaatcttc tttataataa1620 aagccttacg gacaaaccta aaaaaaaaa aacaagacaa gagagggaaa gggaaagaag1680 ggg
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 119:

10

15

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1355 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 119

```
acaagcatgg aagctttact gtttcggctc ttcaaacttc cagcaactac actgcggtgc 60
     atoggaette gaegeceget ggtgaegeae aegetgegee ggaagtgtga acaeaaagee 120
35
     tecaggettt gteatggegg etgetgetge aegetggaae catgtgtggg teggeaecga 180
     gactgggate ttgaaagggg taaatettea gegaaaacag geggegaaet teaeggeegg 240
     aggacageeg eggegegagg aggeagtgag egeeetgtgt tggggeaeeg geggegagae 300
     ccagatgctg gtgggctgcg cggacaggac ggtgaagcac ttcagcaccg aggatggcat 360
     attccagggt cagagacact gcccgggcgg ggagggcatg ttccgtggcc tcgcccaggc 420
40
     cgacggcacc ctcatcacat gtgtggattc tgggattctc agagtctggc atgacaagga 480
     caaggacaca tcctctgacc cactcctgga actgagagtg ggccctgggg tgtgtaggat 540
     gcgccaagac ccagcacacc cccatgtggt tgccacaggt gggaaagaga atgctttgaa 600
     gatatgggac ctgcagggct ctgaggaacc tgtgttcagg gccaagaacg tgcggaatga 660
     ctggctggac ttgcgggttc ccatctggga ccaggacata cagtttctcc caggatcaca 720
45
     gaagettgtc acctgcacag ggtaccacca ggtccgtgtt tatgatccag catccccca 780
     gegeeggeea gteetagaga ceacetatgg agagtaceea etaacageea tgaceeteae 840
     tccgggaggc aactcagtga ttgtgggaaa cactcatggg cagctggcag aaattgacct 900
     tcggcaaggg cgtctactgg gctgtctgaa ggggctggca ggcagtgtgc gtgggttgca 960
     gtgccaccct tcaaagcctc tactagcctc ctgtggcttg gacagagtct tgaggataca1020
50
     caggatccag aatccacggg gtctggagca taaggtttat ctcaagtctc aattgaactg1080
     cctcctcttg tcaggcaggg acaactggga ggatgagccc caagagcctc aagaacccaal140
     caaggtgccc ctagaagaca cagagacaga tgaactttgg gcatccttgg aggcagctgc1200
     caagcggaag ctctcgggtt tggagcagcc ccaaggagct ctccaaacga gacggagaaa1260
     gaagaagcgg cctgggtcca ccagcccctg acgcccctgt gcccactttg taaataaact1320
55
     gctgaacacc caaaaaaaaa gaaaaaaaaa agggg
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 120:

303

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1816 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

5

15

20

55

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 120

```
ggtcagagag attctgaaaa gtaatccaaa gtgttccgta gctaaacatg gtgcaggctc 60
25
     gttgtaccac tgcaaccgac tgacgttact gtagttccta gaatgctgtg agggcggggg 120
     gttcagatca acataaagcc taacttgctg gagttgtagt ctcaaggctt tctctcttgc 180
     ttaactaaaa cctaaggacc actgtttttg gtagcaatta tatggttact atccactgca 240
     qtcctcagtt gttggggtaa atcccacatg qcaqaqtaaq qcaccccaca qaaattaact 300
     tggagagcct gagaaattcc cagtggcctt ggcatagctg tctagaacac catctctagg 360
30
     aaaatttaat totgtooctg gooagetatt gttottocac ttogttttot gotgtoocaa 420
     ggccagatga gtggaatcac catctgactg ttgtcaataa aatgtatctg gcgtgaacag 480
     caggataacc catgttctcc acataaggat aaccttacgt gaaaccttcc tgctgacaac 540
     catgcagagg aatttttcca cttaagtcag agccttcctc cccatctgga attcacagct 600
     gttccctggc agcacacagg agggtattaa ggacctttgt gaggctaggt acactgtcca 660
35
     cacctetttg gggaagttac gattttttt ttccatcata attcagtete ttettattet 720
     acagtgtgca ctttatgcct ctcgcctttt gataatagtt gttcagtgaa ggaagtcagc 780
     tgccagaata ttaagaaggg tctcccttta tgtcagtaca actgttaggg cggccttccc 840
     atttacttta ggtttcaaga ggattcaccg gaagcacatg ccccggtcta gtcccatttg 900
     aaacagttct gctttactga gaccctaggc cggtctcctt gctgacccta gcgctgctgc 960
40
     ctaggtgcca tttcctttcc tcctcagtca aatacaggct gcacattttg tcacttaatg1020
     ccagtacaat ctgtgttact cctaaggact tttgggattt tgatgagacc tgcgagggag1080
     aagacactga gaagccagtg atctgcaagc atttgctctt gtttccacat cacctctggg1140
     atatttcagc tgttgtttcc aaatggcaaa tcatcaacta aaagcacttg tttcaagttt1200
     tgttctgcac tcccacgact gaagttgtag attgagctga ataaccatgg gaagtgacca1260
45
     agcaaagaca ctcgattgga gtcagttgaa tatttgtacc ctcagtggag cccttctggt1320
     cttttcttcc acttctgcag aatttcctct agcaaatact tctttctcct tqcttqcctc1380
     caccatgata tttgaataag agatggccag aggataacac ttgtctctta aaaactaagc1440
     taaaaagaac ctagaacctt caattgagca gttgtgaaaa ttgctaatgg tgccaaggcc1500
     aagcaaagag tttcagaaaa tgactgagaa ggagcgataa cccccagaat gcaaaatcag1560
50
     gggcatcatt atccggtgct tgaacaagga gctccgctct acaactggtt tttttaggac1620
     ttgtgaggaa cacagcaacg gaaatccatc cacaaaggat gcagtgcccc aacttgtact1680
     gcgcctgaat agtcatgtga taatttactg aagaaatcta gtgtacttta aattttttc1740
     ataaaagttt acattgtatt gtaggttaac attaaatgtt ttatagcaaa aacttcaaaa1800
     aaaaaaaaa aaaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 123:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 740 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

20

40

15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:123

```
tttagaattc agcataggtt gaggtcagaa agcaattcag gcatgagcca ccgtgcccgq 60
     cttcacaccc atttctttaa aaaggatccc gtagcaggca gaaaagcccc ttccatcctg120
25
     ctcctctgat actgtgcccc cttggagata tttccgtcct ccacccacgt gtctgtggct180
     ggaactgccc agcctgctcc tggccccctg gaagcctccc cacagctggt aatctggact240
     taaggattgc tgggccaccg cctctctgcc taccaccatt ccatatttaa gtggagcccc300
     tacgtagaaa ggccccgggg ctttatttta gtctcctttt cagggatgtc gtgggcgggg360
     gagggggttc ttggtgctac agccctctcc ccacccctaa agggacgccg acgctgtttg420
30
     ctgccttcac cacatattag tgcttgaccc tggcagggga ccccatggaa aagatgggga480
     agagcaaaat acatggagac gacgcaccct ccaggatgct cgctgggatt cccacgccca540
     ccactgtccc ccaccccatg gctgggaggg gcctctgaac ggaacagtgt ccccacagag600
     aqttaaggeg geegaaagtt ttttteeett tagtaagggt tagtttttag tttggggttg720
35
     gccttcgttt ttaagaacgt
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 124:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1493 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 50 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

```
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library
```

5

40

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 124

```
aacacctgcc ctcgttcagc gctttaggga gggcggctca ggcgccccgg agcaggcaga
     gtgcgtggag ctgctgctgg ccctgggcga gcctgcggag gagctgtgcg aggagttcct 120
     ggcgcacgcc cgcggccggc tggagaagga gctgagaaac ctggaggccg agctggggcc 180
10
     ctcacctccg gctcccgacg tgttagagtt caccgaccat ggaggcagtg gcttcgtggg 240
     eggeetetge eaggtggegg eggeetacea ggagetgttt geggeeeagg geeeageagg 300
     tqccqaqaag ctggcggcct tcgcccggca gctgggcagc cgctattttg cgctggtgga 360
     geggeggetg gegeaggage agggtggtgg tgacaactca etgetggtge gggegetgga 420
     ccgcttccac cggcgcttgc gggctcccgg ggccctgctg gccgctgccg ggctcgcaga 480
15
     cgctgccacg gagatcgtgg aacgagtggc ccgcgagcgc ctgggccacc acctgcaggg 540
     teteegggeg geetteetgg getgeetgae agaegteege eaggegetgg eageaceteg 600
     cqtqqctqgq aaggaggcc ctggcctggc cgagttgctg gccaatgtgg ccagctccat 660
     cctgagccac attaaggcct ctctggcagc agtgcacctt ttcaccqcca aagaggtgtc 720
     cttctccaac aagccctact tccggggtga gttctgcagt cagggtgtcc gtgagggcct 780
20
     catcgtgggc ttcgtccact ctatgtgcca gacggctcag agcttctgcg acagccctgg 840
     ggagaagggg ggtgccacac cacctgccct gctcctgctg ctctcccgcc tctgcctgga 900
     ctacgagacg gccaccatct cctacatcct cactctcact gatgaacagt ttctggtgca 960
     ggatcagttc ccagtgacgc ccgtgagcac gctgtgtgca gaggccaggg aaacggcgcg1020
     geggetgetg acceactacg tgaaggtgea gggeetggte atateacaga tgetgegeaa1080
25
     gagcgtggag actcgcgact ggctcagcac tctggagccc cggaatgtgc gggccgtcat1140
     gaagcgggtg gtggaggata ccaccgccat cgacgtgcag gtggggctcc tgtacgaaga1200
     gggtgttcgc aaggcccaga gcagcgactc cagcaagagg actttctccg tgtacagcag1260
     ctctcqqcaq cagggccgct acgccccag ctataccccc agtgccccqa tggacaccaa1320
     cctcttgagc aatatccaga agctattctc tgaacgtatt gatgtgttca gccctgtggal380
30
     gttcaacaag gtgtcggtgc tgaccggcat catcaagatc agcctgaaga cgcttgctgg1440
     gagtgtgtgc gggctgcgaa cetttttggc cetttgcggg cttcaacaag ggg
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 125:

- 35 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 250 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

50 (C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 125

```
ccagactgaa ttgtcagtga gcggatctga gggcggtgtg gagtggccag tggggcttgg 60 ccgagatgga caaccggatt ccttatgatg actagccggt ggtttcttgc ctgcctatga120 gaatcctcca gcatggaatc ctcctcatga gagggtacac agccggacta caacgatgag180 ttgacccagt tttggcccga accatcacac tgaagaagcc tcctggagtc attgggatta240 agatcgaggg
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 126:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1202 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 20 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 25

5

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 126

```
30
     tcggggggag cggcgcggcg gcgcgggagt tggttctaaa gagtggtgag tcagaagaga 60
     cgtcaggcag caagcgactt gggccatggc ctctgaccta gacttctcac ctccggaggt 120
     gcccgagccc actttcctgg agaacctgct acggtacgga ctcttcctgg gagccatctt 180
     ccagctcatc tgtgtgctgg ccatcatcgt acccattccc aagtcccacg aggcggaggc 240
     tgaaccgtct gagcccagaa gtgctgaggt gacgaggaag cccaaggctg ctgttccttc 300
35
     tqtqaacaaq aggcccaaga aagagactaa gaagaagcgg tagaagagga ggcctgagga 360
     gctgggcggg cagggagagg gtcttgggga cagccctcct gggaatctac attgtgttcc 420
     cccgcattcc aggctcaggg tctgaggagg ctgtgacgcc ctatgaccgc agagatctag 480
     acagtcgtaa cagtccccag gctccagctg ggcaatccac cacttcctct tccttctgct 540
     tctgtgacgg tttagagtca agggggctga aacacactgt gagcatagac tgtattaggt 600
40
     ttgttcagaa gccgggtcag ctcacagagt cacattttct tgcttagtca tgtgtccctc 660
     cttgagttgc cccctccttg tgggtttaca ctacattttg gagtcattgt ctaatgctga 720
     caaqcacacc ctctcccatt atttgtgcac tacagatctc ctgctgatca gtcacctttg 780
     ttgctgctgt gtagacagag ccaggcctca cctgtttgtt taggccaaga tgccatggac 840
     atgcagcgtt agtgatccca ctagctgtga cagccaggcc cagaaaatgc ctggcgtgag 900
45
     agccagcaga cagccaggcc aggggtaggc agtgcctgct tctgctccat caggtgcagg 960
     ggatttggct gaaggcgtgc atatttcctg ggcacaaact tcctgagcct ctgaaatggg1020
     aggetegtea attteagace aacetetttt caacecatea tageacgtte aaggtgtgcc1080
     ttttacttct acctgtacat cccccatccc ttcaattctt tcattccctg accagtgaga1140
     50
                                                                    1202
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 127:
- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1014 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- 5 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

15

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 127

20 cccttttttt ttctttttga gatgggggga aagtcctagc aaaaggcagg agttagcatt 60 ttcctttaac aagactttct aatgctaaac aaagaccaac ttcttttaaa aggggttgtt 120 ttggttgtgg gtgaaaaata ctgtactgta atgatctgct tggttttaaa gcaaaagaga 180 tcctgacatg tgaaaccaat acaccaaaat gccaagtcca caaatgaaca aaacaagtgc 240 ttaaaaaaaa aattottotg otottatatt tttggaggaa gotgotgatt ttggotgtoa 300 gatttcactt agaaatggtc actttctgag atgctttttc ctcacagaat ctgtagataa 360 actcattaaa agattgtccc atttcaaaat cacccccaag tctagcagca ctgttttttt 420 tttttttagt ttttgtttta aaattacaaa ccaagtaaga agtccaacat cctcttccat 480 gaacagcttt gtgacagagc teetgagtgt gtgeageece caetgtgete tgaatacagt 540 ctctgcagct ccagtgtgtc ctcttttcag gaaggaaagc atattcaata cattcactat 600 30 ctgtaccccc tggaacttgc acatgctgac gagctattat aagccaactc atccccagct 660 ctcttccggg actggtcacc ccttgtaaaa ccattctgta taagttctct ttgaaatttc 720 tgatcttgag cagcatattc agaaagttca gattccaccg ccggagggag aatgtttgga 780 ataaatttag aaaatagagt tggagccatc tgaacccact ctggtctgag ggtatacagg 840 cctttcacaa tatttgccat agttgaaggt gtgacctgaa atggtgttga ctgggcttct 900 35 aaaagtaaag gcattaggcc gtaaatgtgc ttttctgcaa catgttccgt aaacagcttt 960 ataaqqqcac ctttaaqccc gggtaagctg gtccatggga acctatcgtt tttg

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 128:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1171 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 (C) STRANG: einzel
- 45 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 50 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

308

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

35

40

50

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 128

```
caccaaatta atcaggttta cagacagggt cccaccggta ttcacattct tgttagtgat
     cagatqqttc agaattttca agatqagagt tgttttttat tctccacagt aaaagctgaa 120
10
     agtagtgatg gcatccacat aattttgaaa tgatgtctta tatagactga actgtattca 180
     qtaccaaata gtcacgctta aaagtgtgtg aagactgaat ccaagaagtc ttgggattgg 240
     attttaccat atgaaatgtt tcatattgaa aacacaagat gacctttcta atgagctgta 300
     tqaqaqqtga atctcctcac tgtcactgcc atagccaagc atcctcatga gagtgagcac 360
     atoggcacag catgcateca getetggagg ccaeggtgca ggcatagetg cetgetgete 420
15
     tggcagaggc cagtaaatac agttcctaga agcagccttt gctgtctttt tacactgtat 480
     gcggtttgga aatgaatgta gaaacttact gtgggcattt acctttctgt gccagtttgg 540
     cttttattgc ctgaacctta tgctgacctg gagaggagat gggggacagt gctgttgtgg 600
     qqccaqcaqt gaatctgtat gcggagagtt gtgttgtgct gatgtggccg ttggtggtca 660
     qqtaaqaggc tcggcacctt cttggaagaa atcatgtctg agggtgtacg tttgatatga 720
20
     tcatgccaga ttggagaaga tccaagccag gaagatgggc ttgaagcaaa ctgcattatc 780
     aggagtacct tggtgagagg atcagtgtaa atcctaatag gtacaaagac ttttgtgttt 840
     tggctttgtc acagatttat tgaaaaactt ttttgcttct gcttccattt ttagcatttt 900
     agtttctqqt tttcattttt ggagattcct tgccttttaa actcgtggtt tttctctcat 960
     tttcttccct ctctccctcc atctctgacc acccccaccc taacccccca ccccaccat1020
25
     cctattaaac atttttaaag ccctacccca gacattggga aataggtgga cccaagtagg1080
     gggggaggaa agtattgatt tgtttggata ggcttgtgga ttagggtgtt aaggggttct1140
     tggattatgg aacaaggtgg aattttttt g
                                                                       1171
```

30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 129:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 353 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 129

```
ggccgggacg cagggcaaag cgagccatgg ctgtctacgt cgggatgctg cgcctgggga 60

ggctgtgcgc cgggagctcg ggggtgctgg gggcccgggc cgccctctct cggagttggc120

aggaagccag gttgcagggt gtccgcttcc tcagttccag agaggtggat cgcatggtct180
```

ccacgcccat cggaggcctc agctacgttc aggggtgcac caaaaagcat cttaacagca240 agactgtggg ccagtgcctg gagaccacag cacagagggt cccagaacga gaggccttgg300 tcgtcctcca tgaagacgtc aggttgacct ttgcccaact caaggaggag tgg 353

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 130:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 205 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 25 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 130
- cggctgagcg gccccgcagc caacccccga ggagcggccg gctggcgtgc cgctggcgcc 60
 30 caggagttgg ggatgtccta caaacccatg cgcccctggc tgcccagcag caccccctgg120
 tctgccagc accccctggg gcccggggca ccccggttcc ctgacaggga ggcgtgcgcg180
 tgcqccqtgc ggggctgcag tgtcc 205
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 131:
- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 211 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 40 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 45 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

310

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 131

- 5 aaatcacctt acaacccatt tctcagaaca tgtttctatt gttaaacaac acacaactat 60 tttatttatg tgttttattt atgcctgatc accaatatca ataactgaaa cacagcagtt120 tagtaataat ttaatacaca ccataacctg cctattgaga atggcattat atttgttttc180 attgtagtgg ctccatccaa aataaaatga t
- 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 132:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 867 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- 15 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 25 (vi) HERKUNFT:

20

30

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 132

```
gtcttcccaa gatggagatg ctaacgaaac tgagaagggg gcgtatgttt gacgaaggtt 60
     tgtgcaagtc aggcccttct ggaacacagc agggcctaca acgaggggcc tttgcgatgg120
35
     gctgtgagga tgggggtggt gggaagaatt ggccacgtta gagaccccat gccacccac180
     catggtgagt gctctgtgcc tcctgctcac ctgtggtgag tgggcgagct gggcgagctg240
     ggcgagctgg gctggggaga gcctgtgagg accgagagga gaaatgagaa gaaggaacaa300
     aaatattatt tctatgtaat ttatatttta cttatgccaa attatttatg ataatttgcc360
     attgctatac tgtaccagtg tcaaatgctg cagcctgcca agctgtgatt ttgtgaggct420
40
     tgtccctatg taggatgcac cgcaggcccc tggccactga aagagtgtgc agtggactgt480
     gggtctccca tatgcggtgc cgcccaaagg tggctttgcc tcaagcaacc taccctgatg540
     ttttactcat tggaatgttt ttccccgatt gtggatgact tcttttctga tggagagagt600
     ccaggaggga tggaaaacgc ctggatttaa gctcagcatc ccccacatgg gcttttcgat660
     catcttcagg cctgaagetg cacgacctga agttcgcctg catttatcag ccctctttgt720
45
      qctqctcctt gccaccttgg ggttcctgct ggggaccatg tgtggttgtg gcatgtgtga780
      gcagaaggga ggatgaggaa aaaagagaag gaaacccccg ttagtgacaa gtgttttttt840
      gagttgccag gttttgccat cattaaa
```

- 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 133:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 257 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 10 (vi) HERKUNFT:

5

15

30

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 133

aattcagact cccattctta acttggcatt tttgtagctt acaggaacca gcttggtgta 60

20 ccttctctta tgagatgcag ctggaaagcc atttatgcaa gaggtggttt cacttttgtc120
gctcctccat tcattgaccc ttcagccttt aaaaaattag aatgtgaaaa ttagtagcaa180
agagtgcaga gatattagct taagggataa ataaatgaaa gtagcaagta gctcattatt240
tatgaagagt aataatt

- 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 134:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 204 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 35 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 40 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 45 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 134
- gactggctca tggcctctgt aaatggctgc tggcgggact gtctgcctag cgggtgccct 60
 tggaacctag cccttggtgg gttttgagga aatgattcct gaatgaggag tcgattgccg120
 tgtgaagggc tggtggcacg gcacccgcgt gagctacgcg tgccctcagt gcgcttctgg180
 attgactggc catgggtgct caca 204

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 135:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 245 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

15

30

35

5

10

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 20 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 135
- 25 ttgcaccatg gtaaacgtgg ataatacagt atcatttttg agcagtttt taaatgtaaa 60 tctgtatctt actcagagtg tgtgtctgaa gttattaagg acatttccca acgttactgg120 cccatttccc tttgtaatca gaggaattct gtttcaagat tattgttgtg tgtgatctgt180 ggctcttgat cagaatgaag ttaaatggcc acaggaggat taagctatga ggttggcatt240 tttca
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 136:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1637 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 50 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 136

```
ggggagggac gagtatggaa ccctgaaggt agcaagtcca ggcactggcc tgaccatccg
     gctccctggg caccaagtcc caggcaggag cagctgtttt ccatcccttc ccagacaagc 120
     totattttta toacaatqac etttagagaq qtctcccagg ccagctcaag gtgtcccact 180
     atcccctctq qaqqqaaqaq qcaggaaaat tctccccqgq tccctgtcat gctactttct 240
     ccatcccaqt tcaqactgtc caggacatct tatctgcagc cataagagaa ttataaggca 300
     gtgatttccc ttaggcccag gacttgggcc tccagctcat ctgttccttc tgggcccatt 360
     catggcaggt tctgggctca aagctgaact ggggagagaa gagatacaga gctaccatgt 420
10
     gactttacct gattgccctc agtttggggt tgcttattgg gaaagagaga gacaaagagt 480
     tacttgttac gggaaatatg aaaagcatgg ccaggatgca tagaggagat tctagcaggg 540
     gacaggattg gctcagatga cccctgaggg ctcttccagt cttgaaatgc attccatgat 600
     attaggaagt cgggggtggg tggtggtggt gggctagttg ggtttgaatt taggggccga 660
     tgagcttggg tacgtgagca gggtgttaag ttagggtctg cctgtatttc tggtcccctt 720
15
     ggaaatgtcc ccttcttcag tgtcagacct cagtcccagt gtccatatcg tgcccagaaa 780
     agtagacatt atcctgcccc atcccttccc cagtgcactc tgacctagct agtgcctggt 840
     qcccaqtgac ctgggggagc ctggctgcag gccctcactg gttccctaaa ccttggtggc 900
     tgtgattcag gtccccaggg gggactcagg gaggaatatg gctgagttct gtagtttcca 960
     qaqttqqctq gtagagcctt ctagaggttc agaatattag cttcaggatc agctgggggt1020
20
     atggaattgg ctgaggatca aacgtatgta ggtgaaagga taccaggatg ttgctaaagg1080
     tqaqqqacaq tttqqqtttq qqacttacca qqqtqatqtt agatctqgaa cccccaaqtq1140
     aggctggagg gagttaaggt cagtatggaa gatagggttg ggacagggtg ctttggaatg1200
     aaaqaqtgac cttagagggc tccttgggcc tcaggaatgc tcctgctgct gtgaagatgal260
     qaaqqtqctc ttactcaqtt aatqatqaqt gactatattt accaaagccc ctacctgctg1320
25
     ctqqqtccct tgtagcacag gagactgggg ctaagggccc ctcccaggga agggacacca1380
     tcaggcctct ggctgaggca gtagcataga ggatccattt ctacctgcat ttcccagagg1440
     actagcagga ggcagccttg agaaaccggc agttcccaag ccagcgcctg gctgttctct1500
     cattgtcact gccctctcc caacctctcc tctaacccac tagagattgc ctgtgtcctg1560
     cctcttqcct cttgtagaat gcagctctgg ccctcaataa atgcttcctg cattcatctg1620
30
     caaaaaaaa aattttc
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 137:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 260 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 50

35

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 137

55
aaaagcatag ctcactctgt aataggctat tttcatgatt tcaagtggtt ttatgaagaa 60
acagaaagca gtgatgatgt tgaagtgctg actctcaaga aattcaaagg agacctggcc120

tacagacgac aagagtatca ggtagaattc aacatatggt gcttgaagtg ggctcttgtt180 ttatcagtta tggcatatgt aaataacagt gtaccaagtt agtgtggtgt ttatgaagat240 gagtttaatc ttttgtgatg 260

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 138:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 957 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

15

25

45

50

55

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 138

ggggaatttg tctttggaaa gcttgtgcaa cctctacaac tggcgataca agaatctaqq 60 30 aaacttaccc catgtgcagc tcttgccaga gtttagtaca gcaaatgctg gcttactgta120 tgacttccag ctcattaatg ttgaagattt tcaaggagtg ggagaatctg aacctaatcc180 ttacttctat cagaatcttg gagaggcaga atatgtagta gcacttttta tgtacatgtg240 tttacttggt taccctgctg acaaaatcag tattctaaca acatataatg gccaaaagca300 tcttattcgc gacatcatca atagacgatg tggaaacaat ccattgattg gaagaccaaa360 35 caaggtgaca actgttgata gatttcaagg tcaacagaat gactatattc ttctttctct420 ggtacgaacc agggcagtgg gccatctgag ggatgtccgt cgcttggtag tggccatgtc480 tagagecaga ettggaettt atatettege cagagtatee etettecaaa aetgttttga540 actgactcca getttcagtc agetcacage tegececett catttgcata taattccaac600 agaacctttc ccaactacta gaaagaatgg agagagacca tctcatgaag tacaaataat660 40 aaaaaatatg ccccagatgg caaactttgt atacaacatg tacatgcatt tgatacagac720 tacacatcat tatcatcaga ctttattaca actaccacct gctatggtag aagagggtga780 ggaagttcaa aatcaagaaa cagagttgga aacagaagaa gaggccatga ctgttcaagc840 tgacatcata cccagtccaa cagacaccag ctgccgtcaa gaaactccag cctttgagcg900 tgagagccgc cccggtgggg aaggggcaat tgcgttgggg gggcttgggt gtttttt

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 139:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 760 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

315

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 139

```
15
     gtggaataca atagatatta atttgtggtt ggtttttctg cctgctttaa atgaaatgta 60
     ttatgtttct gggttccttt tttagctgta aaaatacttc gtcactaaag catgaaattt120
     aatcagcagt tgttcttcaa gttcctgaaa gctataaaag tttctcatga cttgagtggt180
     tttttccctg cccaccagag gagaaagccc ttgtagaatt ctgcagtgtt acaagtgttc240
     cctacaaaaa ctgaaaccat cagctcctct ttaacaagtt ggctttttaa aagcacgtaa300
20
     ttacaattta atggtattct gtaaagtggt gctctaggca taatttaaat tctttttaat360
     gactatattt cttcaaaact ttgaaagaaa aatgtgttct ttttgctgca tcctttgtaa420
     gaagactgcc aacagaggaa aaaggacttt acaaattaag accatcttgg tttcatttcc480
     acaaagatga gaacaaatca tggtgttagg aaaggatcct tagaagaaca caagaatttg540
     aaaqcccttg gtggttatca ctactatatt tcatatttcc acagaagtga cttagccaag600
25
     ctctgcattt tgagcctgct gactttcatt taaaaggaat gaaaggctga aaatccaggc660
     tgctgtgtct gtagataaag gtcaaaccat gtttgagttc ttcactgttg tgtccaccta720
     aataaaactg agtaagtaat gaaaaaaaaa aaaaaaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 140:

30

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 280 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 35 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 40 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

50

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 140

aggaaccete eggeetagaa gtteagatgt ettgeeaata tatetgtget teacaacttg 60 cetaetetet etgaeceeta acatttteae ataettttee aattetgeet gteataaatt120

tgctgcttcc ccctaagtag aatgttgatt cctgtcaaac acacagccta gccctgattc180 ctcctcttct ctcaagcagt gatattgtca acaatgataa acaactacta tgtactgagt240 gtttttttat gtgctgctca cactttatac acatgtatag 280

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 142:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 461 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

25

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 142
- geggeegete gagggaagea ceegeeggtt ggeegaagte cacgaageeg ceetetgeta 60
 gggaaaacee etggttetee atgeeacace tetetecagg tgeeetetge etetteacee120
 cacaagaage ettateetae gteettetet ceatetateg gaceecagtt tecateacta180
 tetecagaga tgtagetatt atgegeeegt etacaggggg tgeeegaega tgaeggtgee240
 ttegeagtea aattactett egggteecaa ggtttggett teaegggete cattgeeeeg300
 gegtggeagg ceatteeaag eeetteeggg etggaaetgg tgteggagga geetegggtg360
 tategtaege eetggtgttg gtgttgeete aeteetetga getettettt etgateaage420
 cetgettaaa gttaaataaa atagaatgaa tgataeeeeg g
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 143:
- 40 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 436 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 143

```
caaagatgtc atgtggcag aatcatctt tagtctcacc actccacact gatggtcaca 60
tagaggtgtg agttgggaag ttgttaaata caagagggtt tgagcttctg gagaagagga120
aaatgtaaaa gtatttttc ctttaagaaa gataaaaagg taagcctaaa ccttggcggc180
caccgaagtc agctgttacg catgtgtagt taaatttcac tgtaaatatt tcataagggt240
tcttagaatg gagccaggtt gacatcacag ccccaactgt accaaaggaa ccatttcatt300
caaataagcc aacatttcca aagaaacacg aatgtctatg gcagagttaa cataaggtca360
gaaaatcctc tggaagaaat ttcggtatca atgtttataa tctctgcatt taggggtttg420
ccagtttggg caaaaa 436
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 144:

- 20 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 287 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

25

30

45

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 35 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 144

```
ctttaaagta gggctgtgga agggggatat agtagagggg gagagggctg ttttatacac 60 gtataaatgg tatacaccat ttatacacgg tggtcagaga agctctgatc aggtgacgta120 tgtacagaaa gtcactgtgg cctgagtaga gtcaaggaga aggagcagca agagttgagc180 ttagggaggt ggagaagggg tggaatagat caagcaagac cttggccctg gtagggatct240 qqqatttaaa gtgagaggac aaccgttggg atgttgtgag cacagaa 287
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 145:
- 50 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 555 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte parti Ile cDNA
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

10

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 145
- ggcgacgcct cggtactgac ctctgcagag ccgggtggag cccattgacg tccagcgaac 60 gaggagcagc gatggacggt cgggtgcagc tgataaaggc cctctggcc ttgccgatcc120 ggcctgcgac gcgtcgctgg aggaacccga ttccctttcc cgagacgttt gacggcgata180 ccgaccgact cccggagttc atcgtgcaga cgggctccta catgttcgtg gacgagaaca240 cgttctccag cgacgccctg aaggtgacgt tcctcatcac ccgcctcaca gggcccgccc300 tgcagtgggt gatcccctac atcaagaagg agagcccct cctcaatgat taccggggct360 ttctggccga gatgaagcga gtctttggat gggaggagga cgaggacttc taggccggga420 gaccctcggg cctgggggcg ggtgctctg ggagggtccg ctgtgttact ggccgccc480 agggtcgca ccggggtg ctgtt stgt
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 146:

30

35

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1790 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 40 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

50

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 146

agtgagaaag cagggactct teggcetagg cageegggac ceageeagee etgegeeteg 60 egeegtegeg catgegteet ggtetttete tagagttgta tatatagaac ateetggagt 120

```
ccaccatgaa cggacagttg gatctaagtg ggaagctaat catcaaagct caacttgggg 180
     aggatattcg gcgaattcct attcataatg aagatattac ttatgatgaa ttagtgctaa 240
     tgatgcaacg agttttcaga ggaaaacttc tgagtaatga tgaagtaaca ataaagtata 300
     aagatgaaga tggagatett ataacaattt ttgatagtte tgacetttee tttgeaatte 360
     agtgcagtag gatactgaaa ctgacattat ttgttaatgg ccagccaaga ccccttgaat 420
     caagtcaggt gaaatatctc cgtcgagaac tgatagaact tcgaaataaa gtgaatcgtt 480
     tattggatag cttggaacca cctggagaac caggaccttc caccaatatt cctgaaaatg 540
     atactgtgga tggtagggaa gaaaagtctg cttctgattc ttctggaaaa cagtctactc 600
     aggttatggc agcaagtatg tctgcttttg atcctttaaa aaaccaagat gaaatcaata 660
10
     aaaatgttat gtcagcgttt ggcttaacag atgatcaggt ttcagggcca cccagtgctc 720
     ctgcagaaga tcgttcagga acacccgaca gcattgcttc ctcctcctca gcagctcacc 780
     caccaggegt teagecacag cagecaccat atacaggage teagacteaa geaggteaga 840
     ttgaaggtca gatgtaccaa cagtaccagc aacaggccgg ctatggtgca cagcagccgc 900
     aggtcccacc tcagcagcct caacagtatg gtattcagta ttcagcaagc tatagtcagc 960
     agactggacc tcaacaacct cagcagttcc agggatatgg ccagcaacca acttcccagg1020
15
     caccagetee tgeettttet ggteageete aacaactgee tgeteageeg ccacageagt1080
     accaggogag caattateet geacaaaett acaetgeeca aaetteteag cetaetaatt1140
     atactgtggc tcctgcctct caacctggaa tggctccaag ccaacctggg gcctatcaac1200
     caaqaccagg ttttacttca cttcctggaa gtaccatgac ccctcctcca agtgggccta1260
20
     atcettatge gegtaacegt cetecetttg gteagggeta tacceaacet ggacetggtt1320
     atcgataagg aggctcctct acaccaatta atgtagctgc tagctattgg cctcccaaaa1380
     gactccagta ctattttaat ttgtattgaa gaagttcaga aatttaaaaq cagaqcattt1440
     tttatgatat cattgttggt gttaattgaa agtataattt gctggaacac aaagaccaaa1500
     atgaaagttt tttcctccct gcttaaaaat gtagcagctt cttagttact ttggaacact1560
25
     actettacat gtataaagtg attgacttga etttetaget teeettgtee ggaggatatt1620
     aaaatgcttg ggtgaggttt agccatctta cttggctttt tactattaac atgatgtact1680
     aaagtagagc cctttgagaa tacaagatat tatgtataaa atgtaacact gatgataggt1740
```

30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 147:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 2357 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 45 (vi) HERKUNFT:

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 50 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 147

```
ctcgagccga atcggctcga gcgcagacct gcagcgggca aagagctccc gaggaagcac 60
55 agcttgggtc aggttcttgc ctttcttaat gttagagaca gctaccggaa ggaggggaac 120
aaggagttct cttccgcagc ccctttcccc acgcccaccc ccagtctcca gggacccttg 180
cctgcctcct aggctggaag ccatggtccc gaagtgtagg gcaagggtgc ctcaggacct 240
```

```
tttggtcttc agcctccctc agcccccagg atctgggtta ggtggccgct cctccctgct 300
     cctcatggga agatgtctca gagccttcca tgacctcccc tccccagccc aatgccaagt 360
     ggacttggag ctgcacaaag tcagcaggga ccactaaatc tccaagacct ggtgtgcgga 420
     ggcaggagca tgtatgtctg caggtgtctg acacgcaagt gtgtgagtgt gagtgtgaga 480
     gatggggcgg gggtgtgtct gtaggtgtct ctgggcctgt gtgtgggtgg ggttatgtga 540
     ctcctggggc agagaagttc cttaggtttt ctttggaatg aaattcctcc ttcccccat 660
     ctctgagtag aggaagccca ccaatctgcc ctttgcagtg tgcagggtgg aaggtaagag 720
     gttggtgtgg agttggggct gccatagggt ctgcagcctg ctggggctaa gcggtggagg 780
10
     aaggetetgt cactecagge atatgtttee ceatetetgt etggggetae agaatagggt 840
     ggcagaagtg tcaccetgtg ggtgtctccc tcgggggctc ttcccctaga cctcccctc 900
     acttacataa agctcccttg aagcaagaaa gagggtccca gggctgcaaa actggaagca 960
     cagcctcggg gatggggagg gaaagacggt gctatatcca gttcctgctc tctqctcatg1020
     ggtggctgtg acaaccctgg cctcacttga ttcatctctg gttttcttgc caccctctqq1080
15
     gagtccccat cccattttca tcctgagccc aaccaggccc tgccattggc ctcttgtccc1140
     ttggcacact tgtacccaca ggtgaggggc aggacctgaa ggtattggcc tgttcaacaa1200
     tcagtcatca tgggtgtttt tgtcaactgc ttgttaattg atttggggat gtttgccccg1260
     aatgagaggt tgaggaaaag actgtgggtg gggaggccct gcctgaccca tcccttttcc1320
     tttctggccc cagcctaggt ggaggcaagt ggaatatctt atattgggcg atttggggc1380
20
     teggggagge agagaatete ttgggagtet tgggtggege tggtgcatte tgttteetet1440
     tgatctcaaa gcacaatgtg gatttgggga ccaaaggtca gggacacatc cccttagagg1500
     acctgagttt gggagagtgg tgagtggaag ggaggagcag caagaagcag cctgttttca1560
     ctcagcttaa ttctccttcc cagataaggc aagccagtca tggaatcttg ctgcaggccc1620
     tecetetact ettectgtee taaaaatagg ggeegtttte ttacacacee ccagagagag1680
25
     gagggactgt cacactggtg ctgagtgacc gggggctgct gggcgtctgt tctttaccaa1740
     cctggtcttc tctacagttc acagaggtct ttcagctcat ttaatcccag gaaagaggca1860
     tcaaagctag aatgtgaata taacttttgt ggaccaatac taagaataac aagaagccca1920
     gtggtgagga aagtgcgttc tcccagcact gcctcctgtt ttctccctct catgtccctc1980
     cagggaaaat gactttattg cttaatttct gcctttcccc cctcacacat gcacttttgg2040
30
     gcctttttt atagctggaa aaaacaaaat accaccctac aaacctgtat ttaaaaagaa2100
     acagaaatga ccacgtgaaa tttgcctctg tccaaacatt tcatccgtgt gtatgtgtat2160
     gtgtgtgagt gtgtgaagcc gccagttcat ctttttatat ggggttgttg tctcattttg2220
     gtctgttttg gtcccctccc tcgtgggctt gtgctcggca ccaaagagaa aaacgttttg2280
35
     ggggcttgta atttatcctg aaaaatttaa ctttgagcga aaagggggag tgttttaccg2340
     tggggggta aaataaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 148:

- 40 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 907 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

45

50

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 55 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 148

```
gttcattgtc tggcaccaag ctccttgggg tgaattttct tccaaaagag tccggggagt 60
5
     ccaggtcctt cttcctggtt actcataacg cggccccatt tctcactccc attgggcgtc120
     gggtttctag agaagccaat cagtgtcgcc gcagttccca ggttctaaag tcccacgcac180
     cccgcgggac tcatatttt cccagacgcg gaggttgggg tcatggcgcc ccgaagcctc240
     ctcctgctgc tctcaggggc cctggccctg accgatactt gggcgggtga gtgcggggtc300
     cagagagaaa cggcctctgt ggggaggagt gaggggcccg cccggtgggg gcqcaqqact360
10
     cagggageeg egeeeggagg agggtetgge gggteteage eecteetege eeceaggete420
     ccactccttg aggtatttca gcaccgctgt gtcgcggccc ggccgcgggg agccccgcta480
     categoegtg gagtacgtag acgacaegca attectgegg ttegacageg acgeegegat540
     tccgaggatg gagccgcggg agccgtgggt ggagcaagag gggccgcagt attgggagtg600
     gaccacaggg tacgccaagg ccaacgcaca gactgaccga gtggccctga ggaacctgct660
15
     ccgccgctac aaccagagcg aggctggtga gtgaacccgg ccgggggcgc aggtcacqaq720
     cacccccat coggcacggg accgcccggg teetteaqag ttccqqqtqc qaaatqtacc780
     ccgagggagg ggaggcgttg gattgctgga gtggatactg gqqqqqtttt acqcaqqttc840
     attttcagtt taggccaaaa tccccgcggg ttgggcgggg atgggggggg gttaggtggg900
     cggggtt
20
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 149:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1987 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

25

30

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 149

```
45
     aggaggcgtg ggggggggg cgggggagtc agggaagagc accatcgtca agcagatgaa
     gatcatccac gaggatggct actccgagga ggaatgccgg cagtaccggg cggttgtcta 120
     cagcaacacc atccagtcca tcatggccat tgtcaaagcc atgggcaacc tgcagatcga 180
     ctttgccgac ccctccagag cggacgacgc caggcagcta tttgcactgt cctgcaccgc 240
     cgaggagcaa ggcgtgctcc ctgatgacct gtccggcgtc atccggaggc tctgggctga 300
50
     ccatggtgtg caggcctgct ttggccgctc aagggaatac cagctcaacg actcagctgc 360
     ctactacctg aacgacctgg agcgtattgc acagagtgac tacatcccca cacagcaaga 420
     tgtgctacgg acccgcgtaa agaccacggg gatcgtggag acacacttca ccttcaagga 480
     cctacacttc aagatgtttg atgtgggtgg tcagcggtct gagcggaaga agtggatcca 540
     ctgctttgag ggcgtcacag ccatcatctt ctgcgtagct tgagcgccta tgacttggtg 600
55
     ctagctgagg acgaggagat gaaccgcatg catgagagca tgaagctatt cgatagcatc 660
     tgcaacaaca agtggttcac agacacgtcc atcatcctct tcctcaacaa gaaggacctg 720
     tttgaggaga agatcacaca cagtcccctg accatctgct tccctgagta cacaggggcc 780
```

```
aacaaatatg atgaggcagc cagctacatc cagagtaagt ttgaggacct gaataagcgc 840
     aaagacacca aggagatcta cacgcacttc acgtgcgcca ccgacaccaa gaacgtgcag 900
     ttcqtqtttg acgccgtcac cgatgtcatc atcaagaaca acctgaagga ctgcggcctc 960
     ttctgagggg cagcggggcc tggcgggatg ggccaccgcc gactttgtac cccccaaccc1020
     ctgaggaaga tgggggcaag aagatcacgc tccccgcctg ttcccccgcc gcttttctcc1080
     tettteetet etttgttete ageteeeet gteeeeteag etceagaegt aggggagggg1140
     ttgccacagg cctccctgtt tgaagcctgc ccttgtctga gatgctggta atggccatqg1200
     tacccccttc tgggcatctg ttctggtttt taaccattgt cttgttctgt gatgagggga1260
     ggggggcaca tgctgagtct cccaaggctg cgtctggagg ggcccctgct tctccagcct1320
10
     ggacccccag ctttgcccaa caccagccc tgccccagcc caagtccaaa tqtttacaqq1380
     gagecteetg eccagteece caaceecage egeteggagg ecceaaagga aaaageacaa1440
     gaagcgtgag acgccaccat tcctggaaac cacagtccac ctgctcattc tcgtagcttt1500
     ttaaaaaaat gaaagtaaag gaaaaaaaaa aaactgcaaa tctagaaaac tttttagaga1560
     aaaactattt aaaactgtca gatcctgacc agcaagcgcc cccccagccc cccttccaag1620
15
     tgactccgtg ccttgagtgt gtctgcgtgt ttacacccgt ccctctgctg gccgccccg1680
     tgcgagcggc acccctgccc tgccctccac agaattgggt tccaagggct gttccagaca1740
     actgccaacg tcactgaggg ccctgccca gcggccctgg ccccaggctc tattaaccta1800
     aaatgtaget coctageget aacctaggaa cegeegetge etgetggggg gecaegeece1860
     teatgeeett gteecaggee eggggeette agegttgaac actteettge tttttteaca1920
     20
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 151:

- 25 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2906 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

30

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 40 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 151

```
gtccagaagc aaaaattaag ttccccaagt tttccatgcc caagatcggc atcccaggtg 60
tgaaaatggg gggtgggga gccgaggtcc atgcccagct accctcttt gaaggagact 120
tgagaggacc agatgttaag ctcgaagggc ccgatgtttc tctaaagggg ccaggagtag 180

50 acttgccttc agtgaacctc tctatgccaa aagtctctgg gcctgacctt gatctgaact 240
tgaaaggacc aagtttgaag ggagacctgg atgcatcgt tcccagcatg aaggtgcatg 300
ctccagggct caacctcagt ggtgtcggtg gcaaaatgca ggtgggagga gacggtgtga 360
aagtgccagg gatcgatgcc acaacaaagc ttaacgttgg ggcaccagat gtgacactga 420
ggggaccaag cctgcaggga gatctggctg tctctggtga catcaaatgc cctaaagtat 480

55 ccgtaggagc tcctgatcta agcttggagg catccgaagg cagcattaaa cttcccaaaa 540
tgaagctgcc ccaatttggc atctctactc cggggtccga cttgcacgtc aaagggcctc 660
ggccacaggt ttctggcgaa ctgaaggggc caggtgtgga tgtgaacctg aaagggcctc 660
```

```
ggatttcagc accgaatgtg gactttaact tggaaggacc aaaagtgaaa gggagccttg 720
     gggccactgg tgagatcaaa ggccccactg tcggaggagg tcttccaggc attggtgttc 780
     aaggcctaga aggaaacctc cagatgcctg gaattaagtc ctctggatgt gatgtgaacc 840
     tgccaggcgt gaatgtgaaa ctcccaactg ggcagatttc tgggcctgaa atcaaaggtg 900
     gtctgaaagg ttcagaagta ggtttccatg gggctgctcc tgatatcagt gtgaaggggc 960
     ctgcctttaa tatggcatct cctgagtcag attttggcat caacttgaag ggcccaaaaa1020
     tcaaaggagg tgcggatgtt tcagggggtg tcagtgcccc agacatcagc cttggtgaag1080
     qqcatttqaq tqttaaaggt tccgggggtg agtggaaggg accccaagtc tcctctgctcl140
     tcaacttgga cacatctaag tttgctgggg gccttcattt ctcaggacca aaggtggaag1200
10
     qaqqtqtgaa aggaggtcag attggactcc aggctcctgg gctgagtgtg tctgggcctc1260
     aaggtcactt ggaaagtgga tctggaaaag taacattccc taaaatgaag atccccaaat1320
     ttaccttctc tggccgtgag ctggttggca gagaaatggg ggtggatgtt cacttccctal380
     aagcagaggc cagcatccaa gctggtgctg gagacggcga gtgggaagag tctgaagtca1440
     aactgaaaaa gtccaagatc aaaatgccca agtttaattt ttccaaacct aaagggaaag1500
15
     gtggtgtcac tggctcacca gaagcatcaa tttctgggtc caaaggtgac ctgaaaagtt1560
     caaaqqccag cctgggctct ctggaaggag aggcagaggc cgaagcctct tcaccgaaag1620
     qcaaattctc cttatttaaa agtaagaagc cacggcaccg ctcaaattca ttcagtgatg1680
     aaaqaqaqtt ctctggacct tccaccccga cggggacgct ggagtttgaa ggtggggaag1740
     tgtctctgga aggtgggaaa gttaaaggga aacacgggaa gctgaaattc ggtacctttg1800
20
     gtggattggg gtcaaagagc aaaggtcatt atgaggtgac tgggagcgat gatgagacag1860
     gcaagttaca ggggagtggg gtgtccctgg cctctaagaa gtcccgactg tcctcctctt1920
     ctagcaatga cagtgggaat aaggttggca tccagcttcc cgaggtggag ctgtcagttt1980
     ccacaaagaa agagtagcag gcctttgtag aacaaaacat cagccttggg tggtgttc2040
     ctatataaac tccaaaggga aacacaccga ctgcctcagc aatcatgcaa agaccttgcc2100
25
     tggcccggtg gcaagcgctg aaaaaccgac cgcctgtagg ctcctggaac tatacagata2160
     ggtaaagagt tccaagttcg tccagcccat gtgcaaagtc aacagtattt gccttaagat2220
     ttcatatata tatatttttt tgcattgact gctgagagct cctgtttact aagcaagctt2280
     ttgtgtttat tatcctcatt tttactgaac attgttagtt ttggggtaat ggaaacccac2340
     tttttcattg taatgacttt gggggctttt gttagtaagg gtgggtgggg tgatgggttg2400
30
     cagacggagg tcaggtcttc ctctttcctg agactggatc tgttcaaaca gcaaacgccc2460
     acagatggcc cagaggtggt ggtagtcagg gtgtgtgggt gtttttaggg ttctttagtg2520
     ttqtttcttt cacccagggg tggtggtccc agccagtttg gtgctgacgg tgagaggaaa2580
     ttagaatctg tttgcaaatt gtccaaccca cccctcaac atgaggggct tccattttct2640
     qtqttttqta agggaactgt ttccttcatg ccgccatgtt cctgatatta gttctgattt2700
35
     ctttttaaca aatgttatca tgattaagaa aatttccagc actttaatgg ccaattaact2760
     gagaatgtaa gaaaattgat gctgtacaag gcaaataaag ctgtttatta accttgaaaa2820
     2906
     agggaggaa aggggggcgg gggagg
```

40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 153:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2367 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 55 (vi) HERKUNFT:

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

5

50

55

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 153

qcctcccqcc cgccqcctct gtctccctct ctccacaaac tgcccaggag tgagtagctg 60 ctttcggtcc gccggacaca ccggacagat agacgtgcgg acggcccacc accccagccc 120 gccaactagt cagcctgcgc ctggcgcctc ccctctccag gtccatccgc catgtggccc 180 ctgtggcgcc tcgtgtctct gctggccctg agccaggccc tgccctttga gcagagagc 240 10 ttctgggact tcaccctgga cgatgggcca ttcatgatga acgatgagga agcttcgggc 300 getgacacet egggegteet ggaceeggae tetgteacae ecacetacag egecatgtgt 360 cetttegget gecaetgeca cetgegggtg gtteagtget eegaeetggg tetgaagtet 420 gtgcccaaag agateteec tgacaccaeg etgetggace tgcagaacaa egacatetee 480 gageteegea aggatgaett caagggtete cageacetet aegecetegt cetggtgaac 540 15 aacaagatct ccaagatcca tgagaaggcc ttcagcccac tgcggaagct gcagaagctc 600 tacateteca agaaceacet ggtggagate cegeceaace tacecagete cetqqtqqaq 660 ctccgcatcc acgacaaccg catccgcaag gtgcccaagg gagtgttcag tgggctccgg 720 aacatgaact gcatcgagat gggcgggaac ccactggaga acagtggctt tgaacctgga 780 gccttcgatg gcctgaagct caactacctg cgcatctcag aggccaagct gactggcatc 840 20 cccaaagacc tccctgagac cctgaatgaa ctccacctag accacaacaa aatccaggcc 900 ategaactgg aggacetget tegetactee aagetgtaca ggetgggeet aggeeacaae 960 cagateagga tgategagaa egggageetg agetteetge ecaeceteeg ggageteeac1020 ttggacaaca acaagttggc cagggtgccc tcagggctcc cagacctcaa gctcctccag1080 gtggtctatc tgcactccaa caacatcacc aaagtgggtg tcaacgactt ctgtcccatg1140 25 ggcttcgggg tgaagcgggc ctactacaac ggcatcagcc tcttcaacaa ccccgtqccc1200 tactgggagg tgcagccggc cactttccgc tgcgtcactg accgcctqqc catccagttt1260 ggcaactaca aaaagtagag gcagctgcag ccaccgcggg gcctcagtgg gggtctctgg1320 ggaacacage cagacateet gatggggagg cagagecagg aagetaagee agggeecage1380 tgcgtccaac ccagccccc acctcgggtc cctgacccca gctcgatgcc ccatcaccgc1440 ctctccctgg ctcccaaggg tgcaggtggg cgcaaggccc ggcccccatc acatgttccc1500 30 ttggcctcag agctgccct gctctcccac cacagccacc cagaggcacc ccatgaagct1560 tttttctcgt tcactcccaa acccaagtgt ccaaggctcc agtcctagga gaacagtccc1620 tgggtcagca gccaggaggc ggtccataag aatggggaca qtgggctctg ccagggctgc1680 cgcacctgtc cagacacaca tgttctgttc ctcctcctca tgcatttcca gcctttcaac1740 35 ceteceegae tetgeggete eceteagece cettgeaagt teatggeetg tecetecaag1800 accortgete cactggcoot togaccagte etecettetg ttetetettt eccegteett1860 tecteagace tttetegett etgagettgg tggeetgtte cetecatete teegaacetg1980 gettegeetg tecettteae tecacaceet etggeettet geettgaget gggaetgett2040 40 tetgtetgte eggeetgeae ecageecetg eccacaaaae eccagggaea geggtetece2100 cagcetgeec tgetcaggee ttgeceecaa acetgtactg teeeggagga ggttgggagg2160 tggaggccca gcatcccgcg cagatgacac catcaaccgc cagagtccca gacaccggtt2220 ttcctagaag cccctcaccc ccactggccc actggtggct aggtctcccc ttatccttct2280 ggtccagcgc aaggagggc tgcttctgag gtcggtggct gtctttccat taaaqaaaca2340 45 ccgtgcaacg tgaaaaaaaa aaaaaaa

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 154:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1314 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

PCT/DE99/01258

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

5

40

45

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 154

```
cacacacctg cacatactca tgcatgcaca tgtacacacg cagtcacaca tgcactcacq 60
     cagttgcaca cacacgcatg ctcactccca cactgtgtgc actcaggtgg ctgtgttgqa 120
     cagttgggcc cagggctccc ctgctgtcct gtggggccgg catctgctct ccttctttct 180
15
     ccccaggtac ttctactccc gaaggattga catcaccctg tcgtcagtca agtgcttcca 240
     caagetggcc tetgcetatg gggccaggca getgcagggc tactgcgcaa gcctetttgc 300
     catectecte ecceaggace ectegtteea gatgeeestg gacetgtatg cetatgeagt 360
     ggccacaggg gacgccctgc tggagaagct ctgcctacag ttcctggcct ggaacttcga 420
     ggccttgacg caggccgagg cctggcccag tgtccccaca gacctgctcc aactgctqct 480
20
     gcccaqqaqc gacctggcgg tgcccagcga gctggcccta ctgaaggccg tggacacctq 540
     gagetggggg gagegtgeet eccatgagga ggtggaggge ttggtggaga agateegett 600
     ccccatgatg ctccctgagg agctctttga gctgcagttc aacctgtccc tgtactggag 660
     ccacgaggcc ctgttccaga agaagactct gcaggccctg gaattccaca ctgtgccctt 720
     ccagttgctg gcccggtaca aaggcctgaa cctcaccgag gatacctaca agccccggat 780
25
     ttacacctcg cccacctgga gtgcctttgt gacagacagt tcctggagtg cacggaagtc 840
     acaactggtc tatcagtcca gacgggggcc tttggtcaaa tattcttctg attacttcca 900
     agececetet gactacagat actaceceta ecagteette cagactecae aacaceecag 960
     cttcctcttc caggacaaga gggtgtcctg gtccctggtc tacctcccca ccatccagaq1020
     ctgctggaac tacggcttct cctgctcctc ggacgagctc cctgtcctgg gcctcaccaa1080
30
     gtctggcggc tcagatcgca ccattgccta cgaaaacaaa gccctgatgc tctgcgaagg1140
     getettegtg geagaegtea eegatttega gggetggaag getgegatte ceaqtqceet1200
     ggacaccaac agetegaaga gaaceteete etteceetge eeeggeagag etttteaaac1260
     gggctttccg caacgggtca atccgcgcct ttctaacttg acaaacttct tcag
```

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 155:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 965 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 55 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

PCT/DE99/01258

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 155

```
cctcccaaag gaactcccca atactagaac tcatcccaaa ccccttgcac ttcaacaaat 60
     taacqaaccc attccccaac ccacatacc ccacctcca acaacctaaa acaacqactt120
     catgeteceg tgeceaaaac geacagaeet teaacetgga eggetecetg atetatgaaa180
     gactcccatc gtcttgcagt cggtcttcac cagcgtgcgg cagaaaatcg agaaggagga240
     tqacagtgaa ggcgaggaga gtgaggagga ggaagaggc gaggaggaag qctccqaatc300
     cgaatctcgg tccgtcaaag tgaagatcaa gcttggccgg aaggagaagg cacaggaccg360
10
     gctgaagggc ggccggcggc ggccgagccg agggtcccga gccaagccgg tcgtgagtga420
     cgatgacagt gaggaggaac aagaggagga ccgctcagga agtggcagcg aagaagactg480
     agccccgaca ttccagtctc gaccccgagc ccctcgttcc agagctgaga tqqcatagqc540
     cttagcagta acgggtagca gcagatgtag tttcagactt ggagtaaaac tgtataaaca600
     aaagaatett ecatatttat acagcagaga agetgtagga etgtttgtga etggeeetgt660
15
     cctggcatca gtagcatctg taacagcatt aactgtctta aagagagaga gagagaattc720
     cgaattgggg aacacacgat acctgttttt.cttttccgtt gctggcagta ctgttgcgcc780
     gcagtttgga gtcactgtag ttaagtgtgg atgcatgtgc gtcaccgtcc actcctca840
     ctgtatttta ttggacaggt cagactcgcc gggggcccgg cgagggtatg tcagtgtcac900
     tggatgtcaa acagtaataa attaaaccaa caacaaaacg caaaaaaaa aaaccaaggq960
20
     cgaga
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 156:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 3101 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 35 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

40

45

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 156

```
ctcgcgccgg acacagggag cagcgagcac gcgtttcccg caacccgata ccatcggaca 60 ggatttctcc gcctcagcc aacggggagg gctagttgca catagtgatt tagatgaaag 120 agctattgaa gctttaaaag aattcaatga agacggtgca ttggcagttc ttcaacagtt 180 taaagacagt gatctctct atgttcagaa caaaagtgcc tttttatgtg gagtcatgaa 240 gacttacagg cagaggaaa aacaagggac caaagtagca gattctagta aaggaccaga 300 tgaggcaaaa attaaggcac tcttggaaag aacaggctac acacttgatg tgaccactgg 360 acagaggaag tatggaggac cacctccaga ttccgttat tcagggcagc agccttctgt 420 tggcactgag atatttgtgg gaaagatccc aagaggatct tttgaggatg aacttgttcc 480 attattgag aaagctggac ctatatggga tcttcgtcta atgatggatc cactcactgg 540 tctcaataga ggttatgcgt ttgtcacttt ttgtacaaaa gaagcagctc aggaggctgt 600 taaactgtat aataatcatg aaattcgttc tggaaaacat attggtgtct gcatctcagt 660 tgccaacaat aggctttttg tgggctctat tcctaagagt aaaaccaagg aacagattct 720
```

```
tgaagaattt agcaaagtaa cagagggtct tacagacgtc attttatacc accaaccgga 780
     tgacaagaaa aaaaacagag gcttttgctt tcttgaatat gaagatcaca aaacagctgc 840
     ccaggtaaaa gtgctgtttg tacgcaacct tgccaatact gtaacagaag agattttaga 900
     aaaggcattt agtcagtttg ggaaactgga acgagtgaag aagttaaaag attatgcgtt 960
     cattcatttt gatgagcgag atggtgctgt caaggctatg gaagaaatga atggcaaaga1020
     cttggaggga gaaaatattg aaattgtttt tgccaagcca ccagatcaga aaaggaaaga1080
     aagaaaagct cagaggcaag cagcaaaaaa tcaaatgtat gacgattact actattatgg1140
     tccacctcat atgccccctc caacaagagg tcgagggcgt ggaggtagag gtggttatgg1200
     atatcctcca gattattatg gatatgaaga ttattatgat tattatggtt atgattacca1260
     taactatcgt ggtggatatg aagatccata ctatggttat gaagattttc aagttggagc1320
10
     tagaggaagg ggtggtagag gagcaagggg tgctgctcca tccagaggtc gtggggctgc1380
     tectecege ggtagageeg gttatteaca gagaggaggt cetggateag caagaggegt1440
     tcgaggtgcg agaggaggtg cccaacaaca aagaggccgc gggcagggaa aaggggtcga1500
     ggccggtcct gacctgttac aatgaagact gacttgctat gtgggattac accagaagct1560
     tgcagtggag taatggtaag gaaatcaagc aaccttaaat atgtcggctg tataggagca1620
15
     tattctattg cagaagacct tcctatgaag atcatggaat caaatacggg acattgaact1680
     aatacttgga ctttgatatg aatttcttta acaattttct ctgcagtgca agttattaaa1740
     ctaaagctac tctattttca aaatgtgttc caacagaaat ccttcataac tcctagcatg1800
     gtatcttaat aaagaataaa gttcttttaa aaatctgctc taagtagatt tttccccttt1860
20
     tttaaattaa ggatcccaac agtggtattt tgaaatattc tcttqaattt qtqcatttaa1920
     attttattgc agtggtatag atgaatgcca ctgatggtat ccttaaattt tatttctgct1980
     caccaaggtt aatcatgatt gtctatatct tttttatagt gatcactttt gaattgtgtt2040
     cagatatgca gtttcaggtg taatcatcag agctggttag tcaggcattc cagatagtgg2100
     ttcttttcag aaccttttta aaagggttgg ttaactacct cagtagcaga ggattgaact2160
25
     ataccctgtc tgtactgtac atagaaaatc tttgtagata aaagcaaggc ttgttaaata2220
     tgatatgagg gtaagatttt aatataccaa atgtaacatt cttagttgcc tttagtttca2280
     gaggettgta agaetteete atgaecatea taacaggeet tgettttgte gtattttgtg2340
     gctgaaaaag cagccttgct tcttcagata ttgtagttat ttggatgtat aatagtttag2400
     caagatgtta cttttgtaag acatcagatg ttcaaaaaag tgcatccgaa cttgtactaa2460
30
     atactgcagt gtccctttat aaaaagtcag actaaaactg acaattgtac agcgaagcct2520
     gacatttgga tattttgaag ttttttcata aatcatagaa attagtatat ggctgtagtt2580
     tagcttttta ggtaaaaggt atgtttcatt agtgcatttc ttcctgctga tcactgtaaa2640
     catgtgaatc agctttccat ttcttatgca ggtcatgata acttgtagag tagagtacaa2700
     tcatttgtgc tatgttttta attttctaaa gcaccttgat gacagtgagt gtccagtggt2760
     quaqcatcct ctattgaacc accctcaaaa attttttgc caagtcctaa gttgatagct2820
35
     ccttccccaa agggatactg cagttatatc acatacccaa taggcaccac gatgaagatc2940
     agagettata ettaattaag gttttataca caccagttee ecagtaaatg caaatttaac3000
     aagaaaatca gacatgtcat atgttcaaaa tgctcatggc aaacaatcat tttgcattcc3060
40
     tgcaaataaa attgttttat actgtaaaac aaaaaaaaa a
                                                                     3101
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 157:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 983 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 55 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

```
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:
```

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 157

```
cgggcgggag cggcggtcca gactggggag ggacgcgcac cggccaggag gcttcaagag 60
     gagggcacta gggccctgcg agcggcgtct taaccggcgg cgctaggact ccgcgggaaa120
10
     eggeggggge ggaegggegg caccaggace caggggaace gegaegggeg ggeggegage180
     aggcccggga gccgggaggt gcggggggg gcgctggacc cgacgcggcg agagaggccc240
     cgagatgccg agcaagaaga agaagtacaa cgcgcggttc ccgccggcgc ggatcaagaa300
     gatcatgcag acggacgaag agattgggaa ggtggcggcg gcggtgcctg tcatcatctc360
     ccgggcgctc gagctcttcc tagagtcgct gttgaagaag gcctgccagg tgacccagtc420
15
     gcggaacgga aagaccatga ccacatccca cctgaagcag tgcatcgagc tggagcagca480
     gtttgacttc ttgaaggacc tggtggcatc tgttcccgac atgcaggggg acggggaaga540
     caaccacatg gatggggaca agggcgccg cagggccgga agccaggcag cggcggccgg600
     aagaacggtg ggatgggaac gaaaagcaag gacaagaagc tgtccgggac agactcggag660
     caggaggatg aatctgagga cacagatact gatggggaag aggagacatc acaaccccca720
20
     ceccaggeca gecacecte tgeccaettt cagagecee cgacaecett cetgecette780
     gcctctactc tgcctttgcc cccagcgccc ccgggcccct cagcacctga tgaagaggac840
     gaagaagatt acgactccta gcgccttctg ccccccagac catagcccct tttagttggt900
     aataaaaggg aaaaaaaaaa aaa
```

25

30

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 158:

(A) LÄNGE: 293 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

35 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 158:

```
FIDSYRCFQP KQEGAFTCWS AVTGARHLNY GSRLDYTLGD RTLVIDTFQA SFLLPEVMGS 60
45 DHCPVGAVLS VSSVPAKQCP PLCTRFLPEF AGTQLKILRF LVPLEQSPVL EQSTLQHNNQ120
TRVQTCQNKA QVRSTRPQPS QVGSSRGQKN LKSYFQPSPS CPQASPDIEL PSLPLMSALM180
TPKTPEEKAV AKVVKGQAKT SEAKDEKELR TSFWKSVLAG PLRTPLCGGH REPCVMRTVK240
KPGPNLGRRF YMCARPRGPP TDPSSRCNSS SGAGPAEPME AWGHLAWSPL HMI 293
```

50

55

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 159:

(A) LÄNGE: 131 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
|----|--|
| 5 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 10 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 159: |
| 15 | ETLREKQEAA QGRGAGLRSC AGVTMPDVPR PPLVQLGLLQ RKNCTGRRGQ WEDPGAWHTC 60 RSGGPSWVLA SSQYASHMAP CGPHRGVCAR APPAQTSRMR SVTPSHLWLL KSWPAPSPLW120 PLPSLLESSG S |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 160: |
| 20 | (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 25 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 30 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 160: |
| 35 | KRRPKLGPGF FTVRITHGSL WPPQRGVRKG PASTDFQNEV RNSFSSLASE VLACPFTTLA60 TAFSSGVFGV MRALISGRLG SSMSGEAWGQ LGEG 94 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 161: |
| 40 | (A) LÄNGE: 136 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 45 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 50 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |

330

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 161: LHQLAAQRLY LRPVRVGAWA LSLPGERRAE ISNQWSALVT WIPEGREGST VSSAADCCSK 60 NVFSTSFESP SHGNPSTPTR DPTPAVSRIS STCTSRDPND SCTNEHYGSC SNCLSTHCVY120 5 GWKAFGRKKG SSRLKG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 162: (A) LÄNGE: 281 Aminosäuren (B) TYP: Protein 10 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 162: 25 PGSQKVAKAV PFPQRRTAAV RMSFPPHLNR PPMGIPALPP GIPPPQFPGF PPPVPPGTPM 60 IPVPMSIMAP APTVLVPTVS MVGKHLGARK DHPGLKAKEN DENCGPTTTV FVGNISEKAS120 DMLIRQLLAK CGLVLSWKRV QGASGKLQAF GFCEYKEPES TLRALRLLHD LQIGEKKLLV180 KVDAKTKAQL DEWKAKKKAS NGNARPETVT NDDEEALDEE TKRRDQMIKG AIEVLIREYS240 SELNAPSQES DSHPQEEEEG KEGGHFPQIS SGPTDPLSTH H 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 163: (A) LÄNGE: 103 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 35 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 163: CSLVQESLGS LEVQVEEILE TAGVGSLVGV LGFPWEGDSN EVEKTFLLQQ SAAEETVLPS 60 50 RPSGIQVTSA LHWFEISARR SPGRLSAQAP TRTGRKYSRC AAS (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 164:

(A) LÄNGE: 127 Aminosäuren

PCT/DE99/01258

(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 10 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 1:

NISLLDHPGL QSCLYFLFWI LFTNRERYIS AWKWPDVWKL DIWHFGLHSH GYYSHNKDGS 60 GNSFLDLDQP SRYLGIYYIL FCIFLVLWRD SLAIFGLPEY VFCVYSAPVK WFCLVCHNPH120 GCYMSIS

20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 165:

- (A) LÄNGE: 382 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- 25 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 35

50

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 165:
- HEVLCCRMAP LQKAKVIRLI KISPEKPITL AVGDGANDVS MIQEAHVGIG IMGKEGRQAA 60

 RNSDYAIARF KFLSKLLFVH GHFYYIRIAT LVQYFFYKNV CFITPQFLYQ FYCLFSQQTL120
 YDSVYLTLYN ICFTSLPILI YSLLEQHVDP HVLQNKPTLY RDISKNRLLS IKTFLYWTIL180
 GFSHAFIFFF GSYLLIGKDT SLLGNGQMFG NWTFGTLVFT VMVITVTIKM ALETHFWTW1240
 NHLVTWGSII FYFVFSLFYG GILWPFLGSQ NMYFVFIQLL SSGSAWFAII LMVVTCLFLD300
 IIKKVFDRHL HPTSTEKAQM YSNTVALSDE FIALQPLSRA RNQLSKLSLL KQMQVSSAWT360

 45 PCAVSRKEKQ RVHLLEECWN EL
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 166:
 - (A) LÄNGE: 85 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

```
(iii) HYPOTHETISCH: ja
      (vi) HERKUNFT:
5
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 166:
10
     QELNKHKIHI LGAQKWPENP SIKQGKYKIK YNRSPGNEMV DPSPKMSFQS HLYCDCNNHD60
     CEDOSAKCPV SKHLAISKQR CIFPY
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 167:
15
          (A) LÄNGE: 496 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
20
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
25
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 167:
30
     RLEKGPLPFQ MPGMRLPETQ VLPGEIDETP LSKPGHDLAS MEDKTEKWSS QPEGPLKLKA 60
     SSTDMPSQIS VVNVDQLWED SVLTVKFPKL MVPRFSFPAP SSEDDVFIPT VREVQCPEAN120
     IDTALCKESP GLWGASILKA GAGVPGEQPV DLNLPLEAPP ISKVRVHIQG AQVESQEVTI180
     HSIVTPEFVD LSVPRTFSTQ IVRESEIPTS EIQTPSYGFS LLKVKIPEPH TQARVYTTMT240
35
     QHSRTQEGTE EAPIQATPGV DSISGDLQPD TGEPFEMISS SVNVLGQQTL TFEVPSGHQL300
     ADSCSDEEPA EILEFPPDDS QEATTPLADE GRAPKDKPES KKSGLLWFWL PNIGFSSSVD360
     ETGVDSKNDV QRSAPIQTQP EARPEAELPK KQEKAGWFRF PKLGFSSSPT KKSKSTEDGA420
     ELEEQKLQEE TITFFDARES FSPEEKEEGE LIGPVGTGLD SRVMVTSAAR TELILPEODR480
40
     KADDESKGSG LGPNEG
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 168:
          (A) LÄNGE: 125 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
45
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
50
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
      (vi) HERKUNFT:
```

333

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 168: 5 SLPASMYWDS KHSHLKFLLA TSLQTAVQMR SQQKFLSFPL MIAKRQPHHW QMKAGLQKTN 60 QKVKNLVCSG FGFQTLGFPL LLMRQVLIPK MTSRDLLPFK HSLRHDQRQN CLKNRRRQAG120 SDFPN (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 169: 10 (A) LÄNGE: 130 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 169: MGADLWTSFL ESTPVSSTEE ENPMFGSQNQ SRPDFLLSGL SFGALPSSAS GVVASWLSSG 60 GNSRISAGSS SEQLSASWWP EGTSNVSVCC PSTLTLEEII SNGSPVSGWR SPEMESTPGV120 30 ACMGASSVPS (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 170: (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 171:

50

VLL

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 170:

VVYRGVKCFI DKKKKTALEP TYSSSSSSS SSSSSSSS SSSSSSSSS SSFFFLLFSA 60 LTTPFFAASG FPLARYAAIS FSYFSFTSOP SFHKAACHLQ QCYSTSLPVS SOHHOWTGOD120

(A) LÄNGE: 157 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 171: KKLYLLRSIQ NVNKTAAIFF LQLQSGIQLT EQQLSSYKLH QRQLKMKKIK PKKKTKRKKK 60 KKQKTKLPSP YITNLCCAPT RTCFKFPCQF TTPILYQARL VAIENTTRTG LSKDTFGSVL120 20 TIQKKTLYSL KTNLTQPYIS IFFFKRSELC TGGLNAL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 172: (A) LÄNGE: 152 Aminosäuren (B) TYP: Protein 25 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 172: 40 LNMGKGDPKK PRGKMSSYAF FVQTCREEHK KKHPDASVNF SEFSKKCSER WKTMSAKEKG 60 KFEDMAKADK ARYEREMKTY IPPKGETKKK FKDPNAPKRP PSAFFLFCSE YRPKIKGEHP120 GLSIGDVAKK LGEMWNNTAA DDKQPYEKKA AK (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 173: 45 (A) LÄNGE: 281 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

```
(vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
5
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 173:
     SGSAGPGPRG PRATESGKRM DCPALPPGWK KEEVIRKSGL SAGKSDVYYF SPSGKKFRSK 60
10
     PQLARYLGNT VDLSSFDFRT GKMMPSKLQK NKQRLRNDPL NQNKGKPDLN TTLPIRQTAS120
     IFKQPVTKVT NHPSNKVKSD PQRMNEQPRQ LFWEKRLQGL SASDVTEQII KTMELPKGLQ180
     GVGPGSNDET LLSAVASALH TSSAPITGQV SAAVEKNPAV WLNTSQPLCK AFIVTDEDIR240
     KQEERVQQVR KKLEEALMAD ILSRAADTEE MDIEMDSGDE A
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 174:
15
         (A) LÄNGE: 102 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
         (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
20
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
25
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
30
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 174:
     IIDIYIKNTS KKALVSAIKK LYVLGYIFFL TGKSQWKHFC SISRNFLLGK VGRKLPDHIL 60
     RLHLHCPFQY PSLLYQQLAT RCLPSVLLPI SCVLAVLALP VS
35
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 175:
          (A) LÄNGE: 147 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
40
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
45
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
50
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 175:
```

IYTSKIHLKR HWLVLLKSSM CSGTFFFLQA KASGNIFVQF LGIFSWGKSV ESYLIIFLGF 60

ISTVHFNIHL FCISSSRQDV CHQCFFQFLA YLLYSLFLFP DVFICDNKSF AEGLRCVKPN120 SRVLFHSSGD LPCDWRRACV OSTGNSR

PCT/DE99/01258

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 176:
 - (A) LÄNGE: 85 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 10 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

15

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

20

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 176:

ECPLGARGPW EPRHPFPLGR GARSRHPCTH GRLAPPQSPP HSQQPFHSHC PSRSPQPSLR60 PHPHPLRAQG CNPSLSTTHR WYSWG 85

25

30

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 177:
 - (A) LÄNGE: 128 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 177:
- NALWGPGAPG SPATLSHLAG VPAAATPARM AGWHPPRALP TASSLSTVTA LPAVPSLPYG 60 LTRTPSEPRA ATPHYPPRTD GTAGAEQPHV EPERVPGARG QDAGGRMTAC PCLTSWGTTL120 DRGIGQDP 128
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 178:
- 50 (A) LÄNGE: 106 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: lin ar

WO 99/55858

| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
|----|--|
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 5 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 10 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 178: |
| | MPFGGQGPLG APPPFPTWPG CPQPPPLHAW QAGTPPEPSP QPAAFPQSLP FPQSPAFPTA 60 SPAPPQSPGL QPLIIHHAQM VQLGLNNHMW NQRGSQAPED KTQEAE 106 |
| 15 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 179: |
| 20 | (A) LÄNGE: 77 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 25 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 30 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 179: |
| 35 | GNPELPWRKF QCQHSCSLWP SPTLWPEIPQ SNLEPKRTQR TLDPNCPRPS PEVGVTNSSG60 LRHMKKLYIN PRQATNP 77 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 180: |
| 40 | (A) LÄNGE: 64 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 45 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 50 | (vi) HERKUNFT: |

338

WO 99/55858 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 180: PPTHTRQVGE EIQSCHGENS SVSILAPCGP LLHSGQRYHS QTWSQKGHKG LSTQTAPDPL60 QRLG 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 181: (A) LÄNGE: 206 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 10 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 181: RLSCAGTLSG SGPHPSRRLT QGRWVRKSRV AMEKIPVSAF LLLVALSYTL ARDTTVKPGA 60 KKDTKDSRPK LPQTLSRGWG DQLIWTQTYE EALYKSKTSN KPLMIIHHLD ECPHSQALKK120 25 VFAENKEIQK LAEQFVLLNL VYETTDKHLS PDGQYVPRIM FVDPSLTVRA DITGRYSNRL180 YAYEPADTAL LLDNMKKALK LLKTEL 206 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 182: 30 (A) LÄNGE: 206 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 182: 45 RVFQEEELVR RQRNGASGPR PGLRRLRGGR RAVRRKERLL HRQLPAVHKR GARVKLSSPE 60

RDVERDVFLY RAYLAQRKFG VVLDEIKPSS APELQAVRMF ADYLAHESRR DSIVAELDRE120 MSRSVDVTNT TFLLMAASIY LHDQNPDAAL RALHQGDSLE CTAMTVQILL KLDRLDLARK180

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 183:

ELKRMQDLDE DATLTQLKVL VSLQRV

WO 99/55858

(A) LÄNGE: 111 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 183: 15 LPRPRESEGQ HRGRAGPRDE QERGRDQHHL PAHGRLHLSP RPEPGCRPAC AAPGGQPGVH 60 SHDSADPAEA GPPGPRPEGA EENAGPGRGC HPHPAQGLGK LATGVKAQGS F (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 184: 20 (A) LÄNGE: 165 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 25 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 184: GTILPIPEIR RILELLHPLQ AYQDLELGEG GILVQVLHSL QLLPGEVQAV QLQQDLHCHG 60 CALQAVPLVQ RTQGGIRVLV VEIDGGGHEQ EGGVGHVHAP AHLSVQLGHD AVPPTLVGEV120 40 VSKHAHGLEL RGRGGLDLIQ DHTELPLRQV RSIQEDVPLH VSLWA (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 185: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren 45 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja

340

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 185: LLSMRMILKP QSFMILMMLR SSNRVTWKLL LIGLDYIRYQ MENQKTSLLL MENSKTRLLL60 LKLLNPLINV GKHCL 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 186: (A) LÄNGE: 340 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 186: RTVIDAMSAL LRLLRTGAPA AACLRLGTSA GTGSRRAMAL YHTEERGOPC SONYRLFFKN 60 30 VTGHYISPFH DIPLKVNSKE ENGIPMKKAR NDEYENLFNM IVEIPRWTNA KMEIATKEPM120 NPIKQYVKDG KLRYVANIFP YKGYIWNYGT LPQTWEDPHE KDKSTNCFGD NDPIDVCEIG180 SKILSCGEVI HVKILGILAL IDEGETDWKL IAINANDPEA SKFHDIDDVK KFKPGYLEAT240 LNWFRLYKVP DGKPENQFAF NGEFKNKAFA LEVIKSTHQC WKALLMKKCN GGAINCTNVQ300 ISDSPFRCTQ EEARSLVESV SSSPNKESNE EEQVWHFLGK 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 187: (A) LÄNGE: 131 Aminosäuren (B) TYP: Protein 40 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 50

LSILYILFNG IHWLLGGNLH FSICPPRYFY NHIKQILIFI ISCFLHRNAI FLFRVHLQRN 60

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 187:

IMKGGNVVTS YILKEEAVIL RAGLAALLSV VQGHSTARPG PCTGPQPQAR SGWGTRAQQP120 QQRAHGVNDG P 131

PCT/DE99/01258

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 188:

5

- (A) LÄNGE: 436 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
 (C) STRANG: einzel
 (D) TOPOLOGIE: linear

10

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

15

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 188:

GRGMGRVQLF EISLSHGRVV YSPGEPLAGT VRVRLGAPLP FRAIRVTCIG SCGVSNKAND 60
TAWVVEEGYF NSSLSLADKG SLPAGEHSFP FQFLLPATAP TSFEGPFGKI VHQVRAAIHT120
PRFSKDHKCS LVFYILSPLN LNSIPDIEQP NVASATKKFS YKLVKTGSVV LTASTDLRGY180
VVGQALQLHA DVENQSGKDT SPVVASLLQK VSYKAKRWIH DVRTIAEVEG AGVKAWRRAQ240
WHEQILVPAL PQSALPGCSL IHIDYYLQVS LKAPEATVTL PVFIGNIAVN HAPVSPRPGL300
GLPPGAPPLV VPSAPPQEEA EAEAAAGGPH FLDPVFLSTK SHSQRQPLLA TLSSVPGAPE360
PCPQDGSPAS HPLHPPLCIS TGATVPYFAE GSGGPVPTTS TLILPPEYSS WGYPYEAPPS420
YEQSCGGVEP SLTPES

30

35

25

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 189:
 - (A) LÄNGE: 127 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 189:
- SVLFTGVVSP GPSSLPPPPQ PQGEEGGCRG AGRGWAGPEW ARLGQERRHE ALGAPVPGQR 60
 50 PGLPGEGSTG SALRGQAGFH AAAALLIRRW GLIGVAPRTV LWRKNQGAGS GHWPPGALCK120
 VGDSGTC 127
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 190:

WO 99/55858

(A) LÄNGE: 213 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 190: 15 LVLNVGMQLQ CLPHHIAAEI SAGCEDHAAR LHQLVGELLG GRGHVGLLNV WDAVQVQGAQ 60 DIEHEAALVI LGKPWRVDGG PHLVHDLPER TLKGRGCSGR KQELEGEAVL SSGQAPLVCQ120 RQGTVEVTLL HYPRCVISLV GDPAGTYAGH PDGSERQRCP QAHAHGPSQR LPGAVDDAAV180 20 AQADLEELHS PHAAASPASR AATPPPAARE SRL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 191: (A) LÄNGE: 635 Aminosäuren (B) TYP: Protein 25 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 191: 40 GGVSPWRACV QQRMEESEPE RKRARTDEVP AGGSRSEAED EDDEDYVPYV PLRQRRQLLL 60 QKLLQRRRKG AAEEEQQDSG SEPRGDEDDI PLGPQSNVSL LDQHQHLKEK AEARKESAKE120 KQLKEEEKIL ESVAEGRALM SVKEMAKGIT YDDPIKTSWT PPRYVLSMSE ERHERVRKKY180 HILVEGDGIP PPIKSFKEMK FPAAILRGLK KKGIHHPTPI QIQGIPTILS GRDMIGIAFT240 GSGKTLVFTL PVIMFCLEQE KRLPFSKREG PYGLIICPSR ELARQTHGIL EYYCRLLQED300 SSPLLRCALC IGGMSVKEQM ETIRHGVHMM VATPGRLMDL LQKKMVSLDI CRYLALDEAD360 45 RMIDMGFEGD IRTIFSYFKG QRQTLLFSAT MPKKIQNFAK SALVKPVTIN VGRAGAASLD420 VIQEVEYVKE EAKMVYLLEC LQKTPPPVLI FAEKKADVDA IHEYLLLKGV EAVAIHGGKD480 QEERTKAIEA FREGKKDVLV ATDVASKGLD FPAIQHVINY DMPEEIENYV HRIGRTGRSG540 NTGIATTFIN KACDESVLMD LKALLLEAKQ KVPPVLQVLH CGDESMLDIG GERGCAFCGG600 LGHRITDCPK LEAMQTKQVS NIGRKDYLAH SSMDF 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 192

(A) LÄNGE: 147 Aminosäuren

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 10 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 192: 15 KPSRRCRPCC RCCIAGMSPC WTLEESAAVP SAGAWVIGSL TAPNSRLCRP SRSATSVART 60 TWPTAPWTSE PTVFPSLQEA SVPKTATSLH IQQPPGQNQH FSSAGLEWAR LVLAACSLCS120 SELLFLFPFT PAAIKAQTSS PKKKKKK 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 193 (A) LÄNGE: 150 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 25 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 193: DILLALPECL DGLSPFLLVF APMDGYGLNP LEQQVLVDGV HVCLLLCKDE YRRGCLLQAL 60 40 EQVHHLGLLL HIFYLLDDIQ AGSPSAPHID GHRLYKGTLS KVLNLLRHGG TEEQGLSLAL120 EVGEDGTDVT LEAHVDHAVS LVQGQVATDV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 310 Aminosäuren 45 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 194: EAPAAARTQS PAAAAQRGDN VYVVTEVLQT QKEVEVTRTH KREGSGRFSL PGATCLQGEG 60 10 QGHLSQKKTV TIPSGSTLAF RVAQLVIDSD LDVLLFPDKK QRTFQPPATG HKRSTSEGAW120 PQLPSGLSMM RCLHNFLTDG VPAEGAFTED FQGLRAEVET ISKELELLDR ELCQLLLEGL180 EGVLRDQLAL RALEEALEQG QSLGPVEPLD GPAGAVLECL VLSSGMLVPE LAIPVVYLLG240 ALTMLSETQH KLLAEALESQ TLLGPLELVG SLLEQSAPWQ ERRPCPCPPG SWGTAGAKEH300 **RPGSCWTSVA** 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 195 (A) LÄNGE: 244 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 20 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 195:

TTGIASSGTS IPEDNTRHSR TAPAGPSRGS TGPRLWPCSS ASSKARRASW SRSTPSRPSS 60

SSWHSSLSKS SSSLEMVSTS ARRPWKSSVN APSAGTPSVR KLWRHLIMER PEGSCGQAPS120

LVERLWPVAG GWKVLCFLSG KRRTSKSESI TSWATRNARV LPEGMVTVFF WLRWPWPSPC180

KHVAPGRENR PEPSRLWVRV TSTSFCVCST SVTTYTLSPR CAAAAGLCVL AAAGASHGAE240

SARC

40

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 196

(A) LÄNGE: 229 Aminosäuren

(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

50

45

(vi) HERKUNFT:

PCT/DE99/01258

(A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 196: 5 TGHMATGLLA FLGLAAGGQT LCPAGELPGH ARAQASGAPG SVLIAVPGRR RVHTCGPGPA 60 APSTRGECPP PALGHTRPAR PRPVLLRPSC SPGARGAGTW SALLPRGTLL QEAAHQLERP120 QQGLRLQRLR QQLVLRFTQH GQCPQQVDNR DSEFRHQHSG GQHQALQDST CWTVQGLHRP180 KALALLQRLL QGSQGQLVPQ HPLQALQQQL AQLSVQKLQF LGDGLHLCP 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 197 (A) LÄNGE: 95 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 197: TEILPVFVRL AGVPICSTGN ASAMLQPQKP GLSLQQQAEP CLWSGAVHSS VCLVLGLELD60 30 RGGVSSPSLN SEQTLCLAPV CPGNSPGPHW EPLVF (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 101 Aminosäuren 35 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 198: 50 AVPRGSLRED GKVRCMSNLL MAGSPLCPLS LALVIAELCA QCCGLAVARL FLWGARAGCG 60 NQSSQTDVSQ AEDSFLAEVS PHLQVSGWGG ARRGRHTPCL T 101

PCT/DE99/01258

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 199 (A) LÄNGE: 155 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 5 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 199: VRHTSHLAVL TQGAPGHCSC AAWALLLRTP RAPNEGLGNC LGTLGPGTGS VLNSGKVKRP 60 HLYPAQAQEQ GRQSCGQHPT TDTVLPAAGV RGLVSEAAAW HWHCLCYRWG LLRVSQIQGE120 20 FQFTQPKGPV CRAALTRAQQ HSTELGKGRG ERVKD (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 200 25 (A) LÄNGE: 138 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 200: 40 RMKCSQPPRC HFQSDFQKCA PCPRAQTHWL EPPGRVQTIS SMRNAQKGFA DSIRLWRLPA 60 SGVGWVVSPP IQTQEVAPEG MYLVGSSSGT LGGCRALTQV FLSLSSLGCV CACACACLCF120 SLWAHQDAPR RACARVPT 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 201 (A) LÄNGE: 132 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 50 (D) TOPOLOGIE: linear

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 201: VHGREARLGT LAGTAALKPA LLSGYQTFKG QDVLRRVPVA ARRPAGACPR VTAWRCWGSG 60 HLPCLECQEG EAFEEASVLA ARSLSQPLPG SCTGQGLIPC HAGPLEQVGW GWYVLSPQPW120 15 QPCPLGKVIS DL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 202 (A) LÄNGE: 131 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 202: RLFIGCSLQN KQRWDWGPSL GPCTPLSRAY NHVHRPGRGP ALCPTKSSLH QSSWSPPLRD 60 35 PAQLPRSWGI GTRVPWRVQE MRRIPCTLRR TPTPELWSRG HCERRQRERH VEDTLTDPVG120 SGRAEDRHTK P 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 203 (A) LÄNGE: 76 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

| | (A) ORGANISMUS: MENSCH |
|----|--|
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 203: |
| 5 | LAAIKDQLEG VQQALSQAAP IPEEDTDTEE GDDFELLDQS ELDQIESELG LTQDQEAEAQ60 QNKKSSGFLS NLLGGH 76 |
| 10 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 204 |
| | (A) LÄNGE: 102 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 15 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 25 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 204: |
| | RVCSKHFLRL PPSQKRTQTL KKVMTLNYLT SQSWIKLRVN WDLHKTRKQK HSKIRSLQVS 60 FQICWEAINL GISLQQSTKN TKKISNKKKK KKRKRKKLNC KL 102 |
| 30 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 205 |
| 35 | (A) LÄNGE: 80 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 40 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 45 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 205: |
| 50 | ICLHHNHCLC DTQLLAFYGL IPPTARLEMA VNGACFFTNK PKSTTAEITW KRFSLSRVLK60 YTFKFFPKKL ILIVFPKSFN 80 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 206 |

(A) LÄNGE: 76 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 206: GKPAALEAHQ GSRLQGRSRE QAAIPPLLSS RTQLCGLGFL FAGLAPCRTL VLELEGPILP60 RGDSQGCRGI GWRRVL 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 207 (A) LÄNGE: 72 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 25 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 207: NLRVSQLPWK PTRAPDCREE AGSRQPYLHS CPQGLSCVAL DFFLRDLRPA GHWCWSWRVL60 40 SCPGVTPRVA GG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 208 (A) LÄNGE: 73 Aminosäuren 45 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja

```
(vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
5
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 208:
     PGMSSLQDRH GRTIWFQVGP YCSHRQRPQE ADGWKRGVTI TGVVMLRVCL DPPRTTLFLR60
10
     VTPLPSHASQ GCS
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:
                                         209
         (A) LÄNGE: 182 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
15
          (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
25
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 209:
     QRWLWTSSTS PCWIRAFLPP AGQVWPCSLG RAPAPLTTLQ LTMQLMPKLW CPVCSSPGSH 60
     CHLQRGSLLR PTLLHLAPPW LLAWPNLAFC AMLELELLLF FRGGNRVESG KGLAPKCCCC120
     GFFAFSKDAL PGPKLQTAVL SKQVRSLGFG AHLLSGSISI LLLATSGQRP PQPHIARCWQ180
35
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:
                                         210
          (A) LÄNGE: 130 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
40
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
45
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
50
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 210:
```

PCT/DE99/01258

VGPGKQPWWG QVKQCGSQQG TPLKVAVAPR AAAHWTPQLW HQLHGELQSG ORGWGPAKRA 60 RPDLPSGRQE GPDPARRSRG SPQPPLLLIA TGTSGDRLCS WESRSPGFVG LPAGDRHVSH120 RERPGSRPQL 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 111 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 211: VTGKGRDPGL SCSSSWKRWS RTVTIHADTE QQYETEQLRA VSSSAEAAWA ATPPFCNHPM 60 MSPPHLTSRW GWMAEQMKPA LWRGSLTEMH TFMGEVDGHL TSLMFHTVDC T 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 212 (A) LÄNGE: 243 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 30 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 212: DVQVAGPEPD CRVHSHVLPG QAHRLAPGPY SVGESLQPRE GCEDCDRQKA NLRIRFKPSL 60 45 FQHVGTHSSL AGKIQKLKDK DFGKQALRKE HVNPPAEVST SLKTYQHFTL EKAYLREDFF120 WAFTPAAGDF IRFRFFQPLR LERFFFRSGN IEHPEDKLFN TSVEVLPFDN PQSDKEALQE180 GRTATLRYPR SPDGYLQIGS FYKGVAEGEV DPAFGPLEAL RLSIQTDSPV WVILSEIFLK240 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 213 50

(A) LÄNGE: 244 Aminosäuren

352 WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 213: 15 GRTGVSVVMG IPSVRREVHS YLTDTLHSLI SELSPQEKED SVIVVLIAET DSQYTSAVTE 60 NIKALFPTEI HSGLLEVISP SPHFYPDFSR LRESFGDPKE RVRWRTKONL DYCFLMMYAO120 SKGIYYVQLE DDIVAKPNYL STMKNFALQQ PSEDWMILEF SQLGFIGKMF KSLDLSLIVE180 FILMFYRDKP IDWLLDHILW VKVCNPEKDA KTVTGRKPTC GSASNRPSSS TWALTPRWLA240 20 RSRN (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 214 (A) LÄNGE: 210 Aminosäuren 25 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 35 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 214: 40 PAESQPADPL QTVPLPARGH SLLAGWQDPE TEGQRLWKAG AAEGACEPAS RGEHEPEDIP 60 ALHPGESLPA RGLLLGLHPC RGGLHPLPLL PTSKTGAVLL PQWEHRAPGG OALOHVCGGA120 ALROPSVRQG GPAGGPHRHP PVPSEPRRLP PDRLLLQGSG RGRGGPSLRP SGSTAPLDPD180 GLPCVGDSER DLPEKGRLSC GLLRVPCGQP 45

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 215

(A) LÄNGE: 128 Aminosäuren

(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 215: 10 GGAGLVHGSA DWPCLAPWRV SSCFLPGTEL RGLGAPGAKS RLWCRGGGLS LNRHPEVLLR 60 CWVHPEWHGE QLWPVLLPRP VLGKLSSGPS LQRPRMGWVW GTHGEWPEEL RVKRAPVCWL120 **ORPGAPLS** 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 20 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 216: FPQDWPRKEH RPQLLPVPLR VDPASQEHLR VSVKRQASTP APEPALSSRC PQTPQLCARQ 60 35 EAARHTPGRQ ARPVRGPMDK PSPASGKTGP FPTGHAPELW QIAGAIVWGE FNKSPFENEK120 KKKK (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 142 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 217:

5 VPHTHPILGL CKEGPELSFP RTGLGRSTGH SCSPCHSGWT QHLRSTSGCR LRDRPPPLHQ 60 SLLLAPGAPR PRSSVPGKKQ LDTRQGAKHG QSADPWTSPA PPQGKQGLSL QDTPQSCGRL120 QEPSCGENLI KALLKMKKKK KK 142

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 218

10

- (A) LÄNGE: 379 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
 (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

20

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 218:

RRGLEGFNGG WTEMPGILWM EPTQPPDFAL AYRPSFPEDR EPQIPYPEPT WPPPLSAPRV 60
PYHSSVLSVT RPVVVSATHP TLPSAHQPPV IPATHPALSR DHQIPVIAAN YPDLPSAYQP120
GILSVSHSAQ PPAHQPPMIS TKYPELFPAH QSPMFPDTRV AGTQTTTHLP GIPPNHAPLV180
TTLGAQRPPQ APDALVLRTQ ATQLPIIPTA QPSLTTTSRS PVSPAHQISV PAATQPAALP240
TLLPSQSPTN QTSPISPTHP HSKAPQIPRE DGPSPKLALW LPSPAPTAAP TALGEAGLAE300
HSQRDDRWLL VALLVPTCVF LVVLLALGIV YCTRCGPHAP NKRITDCYRW VIHAGSKSPT360
EPMPPRGSLT GVQTCRTSV

35

40

30

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 219
 - (A) LÄNGE: 157 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 219:

VDTDECQIAG VCQQMCVNYV GGFECYCSEG HELEADGISC SPAGAMGAQG SQDLGDELLD 60 DGEDEEDEDE AWKASTVAGR RCLGSCGWSL RSRLTLPWPI DRASQRTESH RYPTRSPPGH120 PRSVPPGSPT TPQCSPSPGL WWSLPRIPHC LLPTSLL 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 220 (A) LÄNGE: 211 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 10 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 220: PPPPGPLCLL PIKSLCLLPP SPQPSPPSCP LRAPLTRPHP SALHIPIPKP PKSOGKMAPV 60 25 PSWPCGCPHQ LPQQPQQPWG RLVLPSTARG MTGGCWWHSW CQRVSFWWSC LHWASCTAPA120 VAPMHPTSAS LTAIAGSSML GARAQQNPCP PGAASQGCRP AEPACDGVQT PLMEYGALDT180 WPGLHQGPMG AAQLDRWLPA PQAQPGSSLN H (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 221 30 (A) LÄNGE: 117 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 221: 45 LGEPQISGAQ PGRVWGQLCQ STSQAHPLPG MPWDHGQGRL WGSETPLLST PSQNTLRVSG 60 LWREWGGRKN WHLPREGDER FALILREASE KCFKCVCMRQ AVGSGGLSSP LPPSFPK 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:

WO 99/55858 (A) LÄNGE: 198 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 222: 15 NKELSSLKSS DVVMTHTESC ITVASRATHL FGLSDGHSFT TQQQTPHTGT RMSASTWEAV 60 AEPGRWPGPD HGLSGAGHQG VRVPMLPQGV GMTGRSLVTR QWTSLGEGWR ERAGOAPAAH120 RLAHANTLKA LLGGFSENQG EALVSFPRKV PILPPAPLSP EPRDPQGVLA GGAKQRCLRP180 20 PEPSLPMIPR HARQGVGL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 98 Aminosäuren 25 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 223: 40 SHGMPGRGWA CEVDWHSCPH TLPGWAPEIW GSPSQHGVLG ACPGPFTRTE APHPLSHFSR60 WKTQRRKRPW GGVPSCLQLA PWVPLCGGSP DSISSASE (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 224 (A) LÄNGE: 298 Aminosäuren 45 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 224:

10 ATRRRAAEAG MAAVLQRVER LSNRVVRVLG CNPGPMTLQG TNTYLVGTGP RRILIDTGEP 60
AIPEYISCLK QALTEFNTAI QEIVVTHWHR DHSGGIGDIC KSINNDTTYC IKKLPRNPQR120
EEIIGNGEQQ YVYLKDGDVI KTEGATLRVL YTPGHTDDHM ALLLEEENAI FSGDCILGEG180
TTVFEDLYDY MNSLKELLKI KADIIYPGHG PVIHNAEAKI QQYISHRNIR EQQILTLFRE240
NFEKSFTVME LVKIIYKNTP ENLHEMAKHN LLLHLKKLEK EGKIFSNTDP DKKWKAHL 298

15

5

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 225
 - (A) LÄNGE: 58 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
- 20 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

30

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 225:
- GFSWGRSPLG RCWCLGGSWD PGYSPTHARL DWTAARRAAV QQPFPPQPPA GVSPIWIL 58

35

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 226
 - (A) LÄNGE: 73 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

45

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
- 50 (A) ORGANISMUS: MENSCH

244

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 226: SGSLSLNHIS IFQINILLLS ISYNFFSLRI PWEFFNAIGS VIIDAFTNIS YASRMISVPV60 SHYNFLDCCV KFS 73 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 141 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 10 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 227: AFLLRPSVTA STRLLPVCAS PRSSPGPSPA QQQQAWQQAW SSARAPSRCR ARPSSSERPC 60 25 PAVGRLASLY CCCMVFASPP RPGRTWVHCT GWPRLATGLW PLTCQVWGTP RKQQPLPLLG120 SWPLAASWRL WWMPWSWAPR L (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 228 30 (A) LÄNGE: 244 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 228: 45 VPPPALGHRQ HAPASRLRES TQLPRPFTST AAAGMAASVE QREGTIQVQG QALFFREALP 60 GSGOARFSVL LLHGIRFSSE TWONLGTLHR LAQAGYRAVA IDLPGLGHSK EAAAPAPIGE120 LAPGSFLAAV VDALELGPPV VISPSLSGMY SLPFLTAPGS QLPGFVPVAP ICTDKINAAN180

YASVKTPALI VYGDQDPMGQ TSFEHLKQLP NHRVLIMKGA GHPCYLDKPE EWHTGLLDFL240

50

QGLQ

| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 229 |
|----|--|
| 5 | (A) LÄNGE: 144 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 10 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 15 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 229: |
| 20 | WTDHNRGAQL QGIHHSRQEA ARGQLPNRGR GCCFLGVPQT WQVNGHSPVA SLGQPVQCTQ 60 VLPGLGGEAN TMQQQYREAS LPTAGQGLSE EEGLALHLDG ALALLHACCH ACCCCAGEGP120 GELRGLAQTG SRRVLAVTEG RRRN 144 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 230 |
| 25 | (A) LÄNGE: 135 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 30 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 35 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 230: |
| 40 | LEFFIPCLGS VNEACLFPGV SFHGLYFSSS SGSFAGSSLW KLHERWLGLG FAGVYSRVKA 60 EWDLRPRLGT TQAEKGRFHH SQCPPHSTTS ARAPPSLLPH PAIVRGATVG RRVPRRGLFL120 LPVPEKAFPL LKFKH 135 |
| 45 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 231 |
| 50 | (A) LÄNGE: 96 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |

WO 99/55858

50

PCT/DE99/01258

```
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
5
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 231:
10
     GGPVCWEPQV TPFSSYSVPG ASCPPLQILG KENVYVAGYC MVTSEGRPLG THLPTAAQAR60
     AQAHLLVLRP QIKPSPHHMA SDRFLPSRKF CGCAVL
15
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:
                                         232
          (A) LÄNGE: 83 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
20
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
25
       (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
30
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 232:
      CCGEGTVNDG NVPSQPGSCL TWVSNPTLPS PWSTLQRSRG PANAREVSTE KSLQNSHWKR60
      RNKGHGKKPQ GRDRPRSQTL GRE
35
     (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:
          (A) LÄNGE: 52 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
40
          (D) TOPOLOGIE: linear
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
       (iii) HYPOTHETISCH: ja
 45
       (vi) HERKUNFT:
           (A) ORGANISMUS: MENSCH
```

WO 99/55858

PCT/DE99/01258

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 233: ASPASLAQAT SRQPAPSPRA RSHLATSTSW TSSARSDAGC GECRRDPGAP PR 52 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 234 (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 234: LGSAWQQLRR PEASETLRLV GTHRPRQRAL PRQRVASPPP RRGLGLTSPP VRLGQVVPGL60 MPGVVSAAGT QVRRLDEVPA SLRLQHHLQL REGL 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 235 (A) LÄNGE: 95 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 30 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 235: ARPSRSWRWC CSRSDAGTSS RRRTWVPAAL TTPGIRPGTT CPRRTGGEVR PSPRRGGGLA60 TRCLGKARWR GLCVPTSRRV SDASGRRSCC QAEPR 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 236 (A) LÄNGE: 174 Aminosäuren (B) TYP: Protein 50

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

10

20

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 236:

APTNTRSSSK FATSGSPGYP IASSGASPEV RQRRTTFFRF RPGESLCGDM KLLTHNLLSS 60
HVRGVGSRGF PLRLQATEVR ICPVEFNPNF VARMIPKVEW SAFLEAADNL RLIQVPKGPV120
EGYEENEEFL RTMHHLLLEV EVIEGTLQCP ESGRMFPISR GIPNMLLSEE ETES 174

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 237

(A) LÄNGE: 225 Aminosäuren

(B) TYP: Protein
(C) STRANG: einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

- 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 30 (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 237:

YRAQKHCVWC HWVKGWGYTR QNSETGYRST KIHSHNKKNW RLAQSTLSFL FTQQHVGDPA 60
ADGEHTSRFR ALQGALYHFH LQQQVVHGPQ KLLILLISLN RPFRHLDQTQ VIGRLQERRP120
LHFRYHTRHE VGVEFHRADT DLGGLEAQGE ATGPHPPHMR AQQIVGKQFH VAAQTLARPE180
PEKGRPPLPH FRGCSTRCYW IARRTGSGEL AGTSRVCGSS FLYAN 225

40

45

- (A) LÄNGE: 209 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(vi) HERKUNFT:
(A) ORGANISMUS: MENSCH
:

5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 238:

TFNEKKIYNT ELKNTVFGVI GSRVGDTHGR IRKQGIDQQK YTVITRKTGA WHNQLSVSSS 60
LSSMLGIPRL MGNIRPDSGH CRVPSITSTS SSRWCMVLRN SSFSSYPSTG PFGTWIRRKL120

SAASRNADHS TLGIIRATKL GLNSTGQIRT SVAWRRRGKP RDPTPRTCEL SRLWVSSFMS180

239

PHKLSPGRNR KKVVLRCLTS GDAPLDAIG

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:

(A) LÄNGE: 146 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

20

25

10

15

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 239:

30 INAFSHRNAK ININPPDAVA AALRPKSQRP RLTIIKVFSE SVGVSVNGCA LGGTVERCAK 60 SELQTIGQGH GVATRRLSA GAPPRTHSQQ SSHWEELKNK HLQGRGKRPR SRRSRARASA120 ARGAPTGSQR GGSPKRARSG RSRVLA 146

35

40

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 240

(A) LÄNGE: 134 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

45

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 240:

WO 99/55858

(B) TYP: Protein

SRTFSFLSFL HCANILTLFV SFQEPHRHIQ VKRSLNKCLQ PSQCKNKYQS SRRSSSRAAP 60 KVPTATPNNY KSVQRECWRE CEWVCAGGHG GAVCKIGVAN HRTRAWSGYP PPTQRGRASP120 HTLTAEFALG RVKK 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 147 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 241: PARTRORPLL ARFGLPPRCE PVGAPLAALA LARERRERGR FPRPCKCLFF NSSQCELCCE 60 CVRGGAPALS RRRVATPCPC PMVCNSDFAH RSTVPPSAHP FTLTPTLSLN TFIIVRRGRW120 25 DFGRSAAATA SGGLIFIFAL RWLKAFI (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 88 Aminosäuren (B) TYP: Protein 30 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 242: 45 PVLCRGNSGS LSRKFPPKPQ KPADKDHPRT CVYLENRSPG KSDLSATPGR SGLESGYONL60 LRQHQPHGRC PTWPGSRWKV PRRFPGYG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 164 Aminosäuren 50

| | WO 99/55858 | PCT/DE99/01258 |
|----|---|-----------------------------------|
| | (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 5 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 10 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID N | IO 243: |
| 15 | QDGCPDSGDF AALQSLLKAS SKDVVRQLCQ ESFSSSAI LLQALHRLTR LVAFRDLSSA EAILALFPEN FHQNLKNI LPRLVDLDWR VDIKTSSDSI SRMAVAPPGL VPDGRFQG | LLT KIILEHVSTW RTEAQANQIS120 |
| 20 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 244 | |
| 20 | (A) LÄNGE: 87 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| 25 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 30 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 35 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID N | IO 244: |
| | FAWASVLQVD TCSRMIFVSR FLRFWWKFSG KRARIASF SSWVTDKLEH VTSKSFFKPR AELEKLS | AED RSRNATSLVR RCRAWSSSSA60 87 |
| 40 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 245 | |
| 45 | (A) LÄNGE: 129 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |

366 WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 5 DGPGGPTAHP HRCAHPPGVC PGQAPAHLLL CAAAPGHPGQ GQQPAAGGLV GDADRAGDLE 60 CSPRRIFLHP RLHPPRHLGS CHLDRGCGCA GWSCCLHLRE TGWYILGPAE DSASAGSFLH120 SHRCPQTLE 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 268 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 15 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 246: ASPSNSQPTS PASAPALPPP ARRSRGAQTV SLTMGTADSD EMAPEAPQHT HIDVHIHQES 60 ALAKLLLTCC SALRPRATQA RGSSRLLVAS WVMQIVLGIL SAVLGGFFYI RDYTLLVTSG120 30 AAIWTGAVAV LAGAAAFIYE KRGGTYWALL RTLLALAAFS TAIAALKLWN EDFRYGYSYY180 NSACRISSSS DWNTPAPTQS PEEVRRLHLC TSFMDMLKAL FRTLQAMLLG VWILLLLASL240 APLWLYCWRM FPTKGKRDQK EMLEVSGI (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 247 35 (A) LÄNGE: 103 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45

(vi) HERKUNFT:

50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 247:

WO 99/55858

(B) TYP: Protein

DCTQDPQHDL HHPRGHQQPA AAPGLGGPGP QRRAAGEQEL GQGRLLVDVH IDVGVLWGLR 60 GHLITVGCSH CQGHSLRSSG PASGRREGWG AGWRSGLRVG GGG 103 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 248 5 (A) LÄNGE: 86 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 248: 20 GSRRRDGGGA GAAPVAPRAL GRRARAGRCS EDEGGGGAOR VWGEOPVLAS GOSPPGOEGS60 FTRVWTRASL PTLGQVLQPG GVHVQV 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 154 Aminosäuren (B) TYP: Protein 30 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 249: ARGGAMAAGL ARLLLLLGLS AGGPAPAGAA KMKVVEEPNA FGVNNPFLPQ ASRLQAKRDP 60 45 SPVSGPVHLF RLSGKCFSLV ESTYKYEFCP FHNVTQHEQT FRWNAYSGIL GIWHEWEIAN120 NTFTGMWMRD GDDCRSRSRQ SKVELACASP SNCV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 250 (A) LÄNGE: 95 Aminosäuren 50

WO 99/55858

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 250: 15 PLDAVARART RQLHLALPAP GTAVVTVPHP HAREGVVGDL PLVPDAEDPT VGVPAEGLLV60 LGHVVERAEL ILVRGLHQAE ALARESEEMH GSRHG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 240 Aminosäuren 20 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 30 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 251: 35 KVTDGHTRTP RSGVPRQHEA GSPGLTASHA MSIHLAGSLT AMDSICASER SQGVWRAPTP 60 GCQGLSPGPR PGELPGGSSP EERLGRLAVA GPPRGAQNVS QAGPEAEAPP LRFGHAWGAQ120 TPRLGAPGPW TPLPTLPSHI PPFWSQTPAQ RKEGFTEEGQ GRAWPQGGDE DISGPGSCRL180 LWEEEPCVCK LLGLAARPTA GPSLDPCTWP SSCPLAAPGL GTGIEPRGLG WLGQGRDREG240 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: (A) LÄNGE: 216 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja

| | (VI) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
|------------|---|
| 5 | : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 252: |
| 10 | GLVMPGELRR PGLGPQAHGL PSPLCPPIFP LFGPRHQHKE RRGSQRKARA EPGPREGMRT 60 FPVQVAAGCS GRKSHASVNC WGWRPAPLQG PALTPARGHP AALWLPLALA QASSLEGWAG120 WARAGTGRGS TSDPDVGWLC PPRREAQQTS YTKAKSTIGE PRSHFMGRRP RPQGPQSKAR180 GRFIPEDSPP GAAPAWGGVS RPLGCLSVCG TPWSTP |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 253 |
| 15 | (A) LÄNGE: 218 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 20 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 25 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 30 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 253: |
| 35 | VLRRLYIYIL YITNMKWFST QPLWLNTKQR SHRRGPGPPP APLSGVLGSR GLPHHPSQGW 60 GRAGPRAGAN VAWNSNCIVR WVGGQWARGC SQPGPFTTNL AMTCGGPWGS GCLLGSTLSE120 VSPWAPPSCP QGHPVLPTRL WAWGLQDPLC RVRVGAGHGS RHQPDAPVGV ARSWDGVVRN180 TAPKTQNKNT TNGRRSPPPT EVGFEPLLIF PVSFLQPW 218 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 254 |
| 40 | (A) LÄNGE: 79 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 4 5 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 45 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 50 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 254:

RDGGGAGAAP VAPRALGRRA RAGRCSEDEG GGGAQRVWVS SLAGWRLERG TARARSPLTL60 PLPVGGTTRS CLRPVASRP 79

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 255

- (A) LÄNGE: 79 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- 10 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

15

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

20

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 255:

LGLEATGLRQ ERVVPPTGSG KVSGERARAV PRSSRQPARL LTQTRWAPPP PSSSLHLPAR60 ARRPRARGAT GAAPAPPPS 79

25

30

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 256
 - (A) LÄNGE: 79 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

40

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 256:
- WPGGDWPEAR TGCSTYGKRQ GQRGTGPGRP PLEPPAREAA HPNALGSSTT FIFAAPAGAG60 45 PPAESPRSNR SRASPAAIA 79
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 257
 - (A) LÄNGE: 51 Aminosäuren
- 50 (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel

| | WO 99/55858 | PCT/DE99/01258 |
|----|---|----------------|
| | (D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 5 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 10 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 257: | |
| 15 | GHLGGPTGSV CSRILLASSP FYMNCCINKH RVPETTEVII LPTECWPGQA W | 51 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 258 | |
| 20 | (A) LÄNGE: 49 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 25 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 30 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 258: | |
| 35 | GGGFLGQIDK SKDNISLVTV IQLHSYTVAL FGLSHEEVLV TNYVFVGCF | 49 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 259 | |
| 40 | (A) LÄNGE: 48 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| 45 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 45 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 50 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |

AFTRNTTNKV SDMLANQARL RSLRRPNWLC LLKDSSGLVS ILHELLHK

48

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 260

- (A) LÄNGE: 179 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

20

45

5

10

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 260:

PGISVSVDKM ESSPFNRRQW TSLSLRVTAK ELSLVNKNKS SAIVEIFSKY QKAAEETNME 60
KKRSNTENLS QHFRKGTLTV LKKKWENPGL GAESHTDSLR NSSTEIRHRA DHPPAEVTSH120
AASGAKADQE EQIHPRSRLR SPPEALVQGR YPHIKDGEDL KDHSTESKKM ENCLGESRH 179

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 261

- 30 (A) LÄNGE: 56 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 40 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 261:

QATLLLEPKL TKKNKSTPDL DSGHLLKPSF RVDIPTSRTV RILKTTQQKV KKWKIV 56

- 50 (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 262: 15 DSAPSPGFSH FFFNTVRVPF LKCWERFSVL LLFFSMFVSS AAFWYLENIS TIADDLFLLT60 RESSLAVTLN DSEVHCRLLN GDDSILSTDT EIPG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 263 (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren 20 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 263: 35 VMSDPADKAA RADSARAARG KRKKNVEENM AYSALMEVAG YCLIERMLWN PMLKIKSVWL60 CSYAVMVIPR QLAKV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 264 40 (A) LÄNGE: 74 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 50

(vi) HERKUNFT:

| | WO 99/55858 | PCT/DE99/01258 |
|----|---|--------------------|
| | (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 264: | |
| 5 | AMFSSTFFFL LPRAARAESA RAALSAGSLI TYAFYKRLPK KKLLTRNVDK VFAFSYSWQA EVRA | PLKANKQQTV60 74 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 265 | |
| 10 | (A) LÄNGE: 63 Aminosäuren | |
| | (B) TYP: Protein | |
| | (C) STRANG: einzel | |
| 15 | (D) TOPOLOGIE: linear | |
| 13 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 20 | | |
| | (vi) HERKUNFT: | |
| | (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 25 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 265: | |
| | DSKAFSLLSS NQPLPSKLSR PCFPPHFFFF YLEPLEPNRL EPPCLLDHSS RNC | PTHFIKGYPK60 63 |
| 30 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 266 | |
| | (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren | |
| | (B) TYP: Protein | |
| 35 | (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | |
| 55 | (S) Tyl GEOOIE. MIOGI | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 40 | (·) | |
| | () LEDVINET. | |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | : | |
| 45 | (-i) CEOUENZ PECOUPEIDUNO, CEO ID NO CCC | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 266: | |
| | RRGSGSRSSM APVLASMLWM STRGTAMTST SLCTSRARSR PMPSSSSPTP | |
| 50 | TRVSTSTRTG ASLRMWCCSG GRCLLLWPTS APTR | 94 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 267 | |

```
(A) LÄNGE: 254 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
 5
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 267:
     GDRKPLYHYG RGMNPADKPA WAREVKERTR MNKQQNSPLA KSKPGSTGPE PPSPQASPGP 60
     PGLPWAPKPY HKFMAFKSFA DLPHRPLLVD LTVEEGQRLK VIYGSSAGFH AVDVDSGNSY120
20
     DIYIPVHIQS QITPHAIIFL PNTDGMEMLL CYEDEGVYVN TYGRIIKDVV LQWGEMPTSV180
     AYICSNQIMG WGEKAIEIRS VETGHLDGVF MHKRAQRLKF LCERNDKVFF ASVRSGGSSQ240
     VYFMTLNRNC IMNW
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 268
25
          (A) LÄNGE: 231 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
30
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
35
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 268:
40
     GKKHLVIPLT QELEPLSSFV HEDPVEVARL HRADLNGFLT PAHYLVGADV GHRSRHLPPL 60
     QHHILNDAPV RVDVDTLVLV AQQHLHAVGV GEEDDGMGRD LALDVHRDVD VIAVPRVDIH120
     SMEASTGAID DLEPLPLLYC QVDQQRAVGE VGKGLEGHEF VVGFGGPGEA WGPWGGLGAG180
45
     GLRPRAAWLA LGQGRVLLLV HPCSLFYLSG PGWFVSGIHA PTIMVOGLPV P
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 269
          (A) LÄNGE: 454 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
50
          (C) STRANG: inzel
```

(D) TOPOLOGIE: linear

WO 99/55858

PCT/DE99/01258

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 269: GAGCTSPGLW ARKAAARCLP TYPSRAQPSN VGRRRRRRPG LGALAAGVPA MAESVERLQO 60 RVQELERELA QERSLQVPRS GDGGGGRVRI EKMSSEVVDS NPYSRLMALK RMGIVSDYEK120 15 IRTFAVAIVG VGGVGSVTAE MLTRCGIGKL LLFDYDKVEL ANMNRLFFQP HQAGLSKVQA180 AEHTLRNINP DVLFEVHNYN ITTVENFQHF MDRISNGGLE EGKPVDLVLS CVDNFEARMT240 INTACNELGQ TWMESGVSEN AVSGHIQLII PGESACFACA PPLVVAANID EKTLKREGVC300 AASLPTTMGV VAGILVQNVL KFLLNFGTVS FYLGYNAMQD FFPTMSMKPN PQCDDRNCRK360 QQEEYKKKVA ALPKQEVIQE EEEIIHEDNE WGIELVSEVS EEELKNFSGP VPDLPEGITV420 20 AYTIPKKOED SVTELTVEDS GESLEDLMAK MKNM (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 270 (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) TYP: Protein 25 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 270: 40 KLTVPKFNRN FNTFCTKIPA TTPIVVGRLA AQTPSRFRVF SSIFAATTSG GAHAKQADSP 60 GIISCICPET AFSLTPDSIH VCPSSLQAVF IVIRASKLST QLRTRSTGFP SSNPPLLILS120 MKC (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 271 45 (A) LÄNGE: 176 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 271: CSSEYVLLLE LYLILLDEVG RKVYSYWLVP PCHNQRVATY QCHILSAFQQ SHYLLHQHLL 60 10 LLRQRYGFSH SRLQFPFVSM PSSGCRDSNP PPLSSSSRCG PGRPLRRRSS GPADSSPGQV120 PAPAPGPAAA GAPQTPPWLG LRPPTLPARA FAAAFAPRCS AGPARGTWGG TSPLPS (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 272 15 (A) LÄNGE: 117 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 272: 30 EARQAWTGAK GAGSLTFSSL QSGHLASGSQ SPESTKAPGT PPTPSYPGTP SROLLWOWVO 60 PRPALPASSP CSRHQLYLPR QAMSWLLSPA PSVPLDFSGA SPVWATLCFP HPRLPHR 117 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 273 (A) LÄNGE: 86 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 272:

50

APALPPPAGN VLASQPSTIC SPRLLRGQPS LGHPLFPSSS APTQVTDPAD SFSLGKVGCC60 LTSPSSPPPI HTHRHPPTPG RLVSHM 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 274 (A) LÄNGE: 177 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 274: EARTLPAGGG RAGAYCRERR LAVLAWAGPT AITVAYLGSL GRMEWVGCOG LWCFLVIGTL 60 MPSAHFAKKK KLMTLLPWLL SMLAWPPRVG GTSPLLAEAG EQVLSYDPIH QAGVLSPSGH120 25 HSSQHQGPVG LGQGSEKGWQ EVPRSSQPGR GTNALNTSKL RDPKVSTPGS GLPPHRH (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 275 (A) LÄNGE: 71 Aminosäuren 30 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 275: QFPGPSVPEQ STSVSVTTSC LFPSLHLLQF IYMLLLLVHF CLPYQAVNEG RNLVCFIHHH60 45 VPSAWHIVGL H (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 276 50

(A) LÄNGE: 102 Aminosäuren

WO 99/55858

| | (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
|----|---|
| 5 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 10 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 15 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 276: |
| 13 | FFFFFFFFF FFFCLINMSI YLAPDGNTKS WQWEWKGSLS QILPYYVDPK AGLGSKAHKP 60 PKQIFIEHLD YYRPSILLGT MGDVKEVISH MICLQGAKNA SG 102 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 277 |
| 20 | (A) LÄNGE: 65 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
| 25 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 30 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 35 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 277: |
| | GVIESRRVLS RGVIRFIFKQ PNPGRCGPIL SALKKIPFPY LPASIMSVEE SNCGSFEGDG60 PFFPV 65 |
| 40 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 278 |
| 45 | (A) LÄNGE: 65 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 50 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |

380

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(vi) HERKUNFT:
```

(A) ORGANISMUS: MENSCH

5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 278:

FFFFFFFF FFLFNKYEHL FGTRWQYKIL AVGVERFSLS NTSILCRPKG RTWQQGSQTT60 QTNIY

10

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 279

- (A) LÄNGE: 489 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

20

15

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

25

30

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 279:

LADSFPGSSP YEGYNYGSFE NVSGSTDGLV DSAGTGDLSD GYQGRSFEPV GTRPRVDSMS 60
SVEEDDYDTL TDIDSDKNVI RTKQYLYVAD LARKDKRVLR KKYQIYFWNI ATIAVFYALP120
VVQLVITYQT VVNVTGNQDI CYYNFLCAHP LGNLSAFNNI LSNLGYILLG LLFLLIILQR180
EINHNRALLR NDLCALECGI PKHFGLFYAM GTALMMEGLL SACDHVCPNY TNFQFDTSFM240
YMIAGLCMLK LYQKRHPDIN ASAYSAYACL AIVIFFSVLG VVFGKGNTAF WIVFSIIHII300
ATLLLSTQLY YMGRWKLDSG IFRRILHVLY TDCIRQCSGP LYVDRMVLLV MGNVINWSLA360
AYGLIMRPND FASYLLAIGI CNLLLYFAFY IIMKLRSGER IKLIPLLCIV CTSVVWGFAL420
FFFFQGLSTW QKTPAESREH NRDCILLDFF DDHDIWHFLS SIAMFGSFLV LLTLDDDLDT480
VQRDKIYVF

- 40 (A) LÄNGE: 182 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 280:

APLCHRPVTL SCCGDESQHR CPALDGSRTA RSSLGLAWDS HGVAWNLAAA LCRGAGLLPW 60 5 DPQMLAKLLL SSQCWGLPWA PVLWLSICPF ARGRMEGTPS PFHALHFARP PPHNAPAWDL120 RPLFPPILPL QGLVWGLNLC PVSGPQFSLG CPWLPSLPIP VSQDGWGYEI LGVGQLVPDF180 182

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 281

10

- (A) LÄNGE: 536 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

20

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 281: 25

ARPGCPAAIQ CWAAVLGLIP TARQSDRSMT QRSSGPLEVK RRAQLLLEDI DLVPLHSIQV 60 VIQCQQHQEG PEHGDGGEEV PDVVVVKEVE EDAVPVVLPR LCRGFLPGAE SLEEEEEREA120 PDHGGANDAE QGDELDPLPT PELHDDVEGE VKEQVADANG QQVGSEIIGA HDKPIGSQRP180 VDDVAHDQQH HAVHVERPAA LPDAVCVEHV EDAAEDPRVQ FPPAHVIELR AEEQGGDDVN240 30 DGEDDPERRV PFAKDHAQHR EEDDNGQAGV GTVGAGVDVR VPLLVELQHA ESGDHVHERC300 VKLEIGIVGA HMIASTEQPL HHQGCAHGVE KPKVFGDPTF QGTEVIAQQG PVVVDLPLOD360 DEQEKQPQQD VPQVAEDVVE GAEIAQWVGA EEVVVADVLI PCDIHHRLVG DHQLHHRKGI420 EDSNGGNVPE VDLVLFPQNT LVLPCQVSHI EVLLGANDIL VGIDVGQCVV VILLHRAHGV480 HSGPSTYRFK GAALVTVREV PSASAVNQTI GRSRNILKGA IVVTLIRGTA RKRISQ

- (A) LÄNGE: 551 Aminosäuren 40
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT: 50
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

382

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 282:

PLSSPSCCRY RRCCRRLRPP LRSVVQPGPR TMSLSRSEEM HRLTENVYKT IMEQFNPSLR 60
NFIAMGKNYE KALAGVTYAA KGYFDALVKM GELASESQGS KELGDVLFQM AEVHRQIQNQ120

LEEMLKSFHN ELLTQLEQKV ELDSRYLSAA LKKYQTEQRS KGDALDKCQA ELKKLRKKSQ180
GSKNPQKYSD KELQYIDAIS NKQGELENYV SDGYKTALTE ERRRFCFLVE KQCAVAKNSA240
AYHSKGKELL AQKLPLWQQA CADPSKIPER AVQLMQQVAS NGATLPSALS ASKSNLVISD300
PIPGAKPLPV PPELAPFVGR MSAQESTPIM NGVTGPDGED YSPWADRKAA QPKSLSPPQS360
QSKLSDSYSN TLPVRKSVTP KNSYATTENK TLPRSSSMAA GLERNGRMRV KAIFSHAAGD420
NSTLLSFKEG DLITLLVPEA RDGWHYGESE KTKMRGWFPF SYTRVLDSDG SDRLHMSLQQ480
GKSSSTGNLL DKDDLAIPPP DYGAASRAFP AQTASGFKQR PYSVAVPAFS QGLDDYGARS540
MSSADVEVAR F

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 283

15

- (A) LÄNGE: 185 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

20

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

25

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 283:

AGEAAGQPGS PPSHQLAKCP PLTQGYPRLH GHVTRGVYPQ EAAPQPWAAQ PLGLALQGPA 60 PHSARPCLEQ LGSSPGQTQV GQDQAAGAWM FSTQERTDDD RTGYMGRAGE ATRWAALQMW120 PSAEEGGRPV VGHCRLQLDV GKGILTLVRR LRIWPLPHRR CSWTALHSHP GPGRRARPH180 CRASA

- 40 (A) LÄNGE: 518 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 284:

SGGSESGHFH IGAAHGPRSI VIQALGEGGH GHTVGPLLEA AGRLGGEGPG GGAVIGGWDG 60
QVVLVQEVAR AAALPLLQAH VQPVTAIAVQ DPGVGEGKPA PHLGLLTLSV VPAIAGLRHQ120
5 QGNEVTLLEA QEGAVVPSSV GEDGLHPHTA IALQAGCHGA RARQSLVLGG GIAVFWGHAL180
AHGECVGVGV AELALRLRRR QGFGLGSLAV SPRAVVLAIR ACDAVHDGCA LLGRHPPHER240
CQLGGHRQGL GPRNGVGNDQ VGLGGRQGAG EGGAVAGHLL HELHRALRDL AGVGTGLLPQ300
RQLLRQQLLA LGVVGRGVLG HGALLLHQEA EAPALLCQCG LVAVGHVILQ LALLVADGVD360
VLQLLVRVLL RILAALALLP KLLQLSLTLV QGVAFAPLLS LVFLQRSTQI PGVQLHLLLQ420
10 LRKQLVVKRL QHFFQLILDL PVDFSHLEEN VSEFFGALAL AGQLPHLHQG VKVAFGCIRH480
TCOCLLVILP HGDEVPEARV ELLHDGLIDI FREPVHLL

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 285

15 (A) LÄNGE: 217 Aminosäuren

(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

25 (vi) HERKUNFT:

30

35

40

50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 285:

VREAARREQR YQEQGGEASP QRTWEQQQEV VSRNRNEQES AVHPREIFKQ KERAMSTTSI 60 SSPQPGKLRS PFLQKQLTQP ETHFGREPAA AISRPRADLP AEEPAPSTPP CLVQAEEEAV120 YEEPPEQETF YEQPPLVQQQ GAGSEHIDHH IQGQGLSQQG LCARALYDYQ AADDTEISFD180 PENLITGIEV IDEGWWRGYG PDGHFGMFPA NYVELIE 217

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO. 286

(A) LÄNGE: 162 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

45 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 286:

AGASGRLWLP SAFICLFSFS LASKGWWPPL FRMTLGNSER RELFLAEFVT KVRVDHGGLA 60 AGNLSCWSLL CAPHSISLSL CLGYGKWGCR WPSSHPGYSK TADTTCSSTR LTRCLQAPVC120 ASTDSDFRKS NTEWPWPVVF PYFLSQLIRV SEEQICFWTK KK 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 287 (A) LÄNGE: 173 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 287: LLACRGWPGR RWWEELNSGK VMYAFCRVKD PNSGLPKFVL INWTGEGVND VRKGACASHV 60 STMASFLKGA HVTINARAEE DVEPECIMEK VAKASGANYS FHKESGRFQD VGPQAPVGSV120 25 YOKTNAVSEI KRVGKDSFWA KAEKEEENRR LEEKRRAEEA QRQWSRSAGS VSA (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 288 (A) LÄNGE: 597 Aminosäuren (B) TYP: Protein 30 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 288: 45 EKCGOYIOKG YSKLKIYNCE LENVAEFEGL TDFSDTFKLY RGKSDENEDP SVVGEFKGSF 60 RIYPLPDDPS VPAPPRQFRE LPDSVPQECT VRIYIVRGLE LQPQDNNGLC DPYIKITLGK120 KVIEDRDHYI PNTLNPVFGR MYELSCYLPQ EKDLKISVYD YDTFTRDEKV GETIIDLENR180 FLSRFGSHCG IPEEYCVSGV NTWRDOLRPT OLLONVARFK GFPOPILSED GSRIRYGGRD240 YSLDEFEANK ILHOHLGAPE ERLALHILRT OGLVPEHVET RTLHSTFOPN ISOGKLOMWV300 DVFPKSLGPP GPPFNITPRK AKKYYLRVII WNTKDVILDE KSITGEEMSD IYVKGWIPGN360 50 EENKOKTDVH YRSLDGEGNF NWRFVFPFDY LPAEQLCIVA KKEHFWSIDQ TEFRIPPRLI420 IQIWDNDKFS LDDYLGFLEL DLRHTIIPAK SPEKCRLDMI PDLKAMNPLK AKTASLFEQK480

SMKGWWPCYA EKDGARVMAG KVEMTLEILN EKEADERPAG KGRDEPNMNP KLDLPNRPET540

PCT/DE99/01258

SFLWFTNPCK TMKFIVWRRF KWVIIGLLFL LILLLFVAVL LYSLPNYLSM KIVKPNV 597

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 289

(A) LÄNGE: 120 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 289:

DQHSCFKMSP DSKASHNPSF PKMGVESDME DETTAWMNLK PTKSCTSTSG PLKSGLLFTS 60 SGLRGWSLST WKQGLCTAPS SPTFPRENFR CGWMFSPRVW GHQALLSTSH PGKPRNTTCV120

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 290

25

20

5

- (A) LÄNGE: 289 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

45

50

30

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 290:

ETQVVIQRKL VIVPYLNDQP GWDSKFRLVN TPEMLFFRND TELFGWKVVK RENKSPVKIP 60
FTIQRSVMDI CFLFVFFIAR NPAFDVDVTH FLSCDAFLVQ DNVLGVPDDH TQVVFLGFPG120
CDVERRAWWP QTLGENIHPH LKFSLGNVGL EGAVQSPCFH VLRDQPLSPE DVKSKPLFRG180
PEVLVQDFVG FKFIQAVVSS SISDSTPIFG KDGLWEAFES GDILKQLCWS QLISPGIDSR240
NTVLLWYAAV GPKAGKESVF QINNCFSYFF IPGKGVIIID RNFQVFFLR 289

- (A) LÄNGE: 201 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 291: GTGDGSKEIN IVWGIQVPIF HNGPWVSTNH PVARFPRITS LASEGIIVPS TSTIRGMGVW 60 RASCGDCRAD STSSIAQDRG PGLTIGHQAL GSLVWVGESW GQTWGEYLGG PRWLGWLDLR120 QSWALSISEE VVKKRDFLFH FLNFLCMLVE DMFAHKLRTL EFLATERTQP LILAQFLRVG180 GDELLHFLLW VFAPHLLGLF L 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 292 (A) LÄNGE: 171 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 292: SVIFFKIGFC EGRLVGRGGV PGSEAQSCVL SSSVWISLAA SLMSLRTICL CWVMPLMLRT 60 RRVRSLFTPG LSSHSRRRMF CRFQQISLML TLRSKVTQPR RKNLLSGWGS ESATRIKPGY120 40 LLQREMISAR EMLGAMLRMK REQVLCSGRG LHSSPAASLG FSHSSSLGFS F (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 293 (A) LÄNGE: 485 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

WO 99/55858

50

(iii) HYPOTHETISCH: ja

387

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(vi) HERKUNFT:
```

(A) ORGANISMUS: MENSCH

5

20

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 293:

EKEKPKEEEW EKPKDAAGLE CKPRPLHKTC SLFMRNIAPN ISRAEIISLC KRYPGFMRVA 60
LSEPQPERRF FRRGWVTFDR SVNIKEICWN LQNIRLRECE LSPGVNRDLT RRVRNINGIT120
QHKQIVRNDI KLAAKLIHTL DDRTQLWASE PGTPPLPTSL PSQNPILKNI TDYLIEEVSA180
EEEELLGSSG GAPPEEPPKE GNPAEINVER DEKLIKVLDK LLLYLRIVHS LDYYNTCEYP240
NEDEMPNRCG IIHVRGPMPP NRISHGEVLE WQKTFEEKLT PLLSVRESLS EEEAQKMGRK300
DPEQEVEKFV TSNTQELGKD KWLCPLSGKK FKGPEFVRKH IFNKHAEKIE EVKKEVAFFN360
NFLTDAKRPA LPEIKPAQPP GPAQILPPGL TPGLPYPHQT PQGLMPYGQP RPPILGYGAG420
AVRPAVPTGG PPYPHAPYGA GRGNYDAFRG QGGYPGKPRN RMVRGDPRAI VEYRDLDAPD480
DVDFF

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 294

(A) LÄNGE: 368 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

30 (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 294:

ESSGFQAIGR AEDDARSCWV KTSESTRPYQ LLRRRRPTLI TYRIFRHRRH KDTSSGDHLT 60
CRLDPQAKDL KDGTQEEATK RQEAPVDPRP EGDPQRTVIS WRGAVIEPEQ GTELPSRRAE120
VPTKPPLPPA RTQGTPVHLN YRQKGVIDVF LHAWKGYRKF AWGHDELKPV SRSFSEWFGL180
GLTLIDALDT MWILGLRKEF EEARKWVSKK LHFEKDVDVN LFESTIRILG GLLSAYHLSG240

DSLFLRKAED FGNRLMPAFR TPSKIPYSDV NIGTGVAHPP RWTSDSTVAE VTSIQLEFRE300
LSRLTGDKKF QEAVEKVTQH IHGLSGKKDG LVPMFINTHS GPVSPTWGVF HGGAPGADSL360
LLSYLFER

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 295

45

(A) LÄNGE: 94 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

50

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

| 5 | (VI) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
|----|---|
| - | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 295: |
| 10 | ALRSPPRMRI VLSNRLTSTS FSKCNFFDTH FLASSNSFLR PKIHMVSSAS ISVRPRPNHS60 LKDLDTGFSS SWPHANLRYP FHACRKTSIT PFWR 94 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 296 |
| 15 | (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 20 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 25 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 30 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 296: LLRHPLPGFL KFFPQTQDPH GVQRVDQCET EAKPLTEGPG HRLQLVMAPC KLAVSFPCMQ60 EDVNHALLAI VQMHWCALCP GRWQGRLGGH FCSS 94 |
| 35 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 297 (A) LÄNGE: 146 Aminosäuren (B) TYP: Protein |
| 40 | (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 45 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 50 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 297: |
| | SGPLLAGPAT LTGRMSEVRL PPLRALDDFV LGSARLAAPD PCDPQRWCHR VINNLLYYQT 60 |

WO 99/55858

(B) TYP: Protein

NYLLCFGIGL ALAGYVRPLH TLLSALVVAV ALGVLVWAAE TRALCAAAAA ATLOPAWPOC120 LPSASWCSGS RAALAPSCSA SPGRCF (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 298 5 (A) LÄNGE: 152 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 298: 20 TQRHSHPPFS MLIPKLGPGA RHSQILNPGP KLFQTPPYLP TQVKTLPNLE LRTQVFHAPV 60 WMESGILTVG PLVQVIPTLT SPICLPPALL RHFAPHPNVP HHRQPRGEVG TGLSREWGVY120 VSVAATIKPV ASLMPKKKKK STGRKYSSSS RP 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 299 (A) LÄNGE: 172 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 30 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 299: RTTTTTIFAA GRLFFFFWHE RCNRLYCCSN TNIYAPFPAE ACPHLTPWLS MVWNIGVRGK 60 45 MPKQSWREAN GTGEGRDHLD QGSNSQDTRL HPHRGMEHLG SEFKIWQCLD LGWKVGWGLE120 KLWSRVQDLR VPCSRPQFGD EHGEGWMGVS LGSQFEIGHG CSGLKPQFWG WM (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 300 (A) LÄNGE: 178 Aminosäuren 50

WO 99/55858

50

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 300: 15 WFWRESYWQT IKVDLQVEHP YQFLLKYAKQ LKGDKNKIQK LVQMAWTFVN DSLCTTLSLO 60 WEPEIIAVAV MYLAGRLCKF EIQEWTSKPM YRRWWEQFVQ DVPVDVLEDI CHQILDLYSQ120 GKQQMPHHTP HQLQQPPSPE PPTPLPGPCG CWASHLKEGK VVQPEPVEQC PVWPPKPK 178 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 301 (A) LÄNGE: 113 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 25 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 301: CISQDVCANL KYKNGPPNPC IGDGGSSLFK MSRSTFWKTS ATKSWIFTHK ENNRCLITPP 60 ISCNSPHLLS LPPRCLGPVV AGPPTSRRGR LYSPNPWSNA LSGLQNQNKT GSL 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 302 (A) LÄNGE: 90 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 45 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 302: GGRPSNHRAQ AAGWEAQEMG AVAADGGCDE ASVVFLVSKD PGFGGRCLPK RRPGHLEQTA60 PTISYTWVWR SILVFOICTN VLRDTSLLLL 90 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 158 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 303: TQVMVQSMFA PTDTSDMEAV WKEAKPEDLM DSKLRCVFEL PAENDKPHDV EINKIISTTA 60 30 SKTETPIVSK SLSSSLDDTE VKKVMEECKR LQGEVQRLRE ENKQFKEEDG LRMRKTVQSN120 SPISALAPTG KEEGLSTRLL ALVVLFFIVG VIIGKIAL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 112 Aminosäuren 35 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 45 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 304: 50 VNKALPFISK ALGOSVNTRL SLMTSTSDAA TVQFLWASDS VHQSQGADGL DRTEDTESSL 60

GREWATWGLL CGADRTPQHA GLQLPKGQHQ QARKGVILRE VIQHHVPRPT NV

| | (2) INFORMATION UBER SEQ ID NO 305 |
|----|--|
| 5 | (A) LÄNGE: 105 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 10 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 15 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 305: |
| 20 | FKGKTCEMSS YINFFLHMVM INLNPMIWWI HQSNLPSCAC YLYKAIFPII TPTIKNKTTR 60 AKSRVLRPSS FPVGANAEMG LLLCTVFLIR SPSSSLNCLF SSRSL 105 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 306 |
| 25 | (A) LÄNGE: 126 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 30 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 35 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 40 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 306: |
| 40 | RPPQRTLRHS AQLGAAPAAL PQPLWELPRA HGSQRQPGPG EAADHAEQER EEAAERPGSS 60 PEEGQEGSGA FGGHTGHRAC ARCLGRGALG GRIPCGLLCQ LFRRDGCPAD SEVQHHIHQH120 WQQLLP |
| 45 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 307 |
| 50 | (A) LÄNGE: 240 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |

WO 99/55858

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 307: 10 NVGRCCEAQA RAGAASLNAS LDGLHNALFA TQRSLEQHQR LFHSLFGNFQ GLMEANVSLD 60 LGKLQTMLSR KGKKQQKDLE APRKRDKKEA EPLVDIRVTG PVPGALGAAL WEAGSPVAFY120 ASFSEGTAAL QTVKFNTTYI NIGSSYFPEH GYFRAPERGV YLFAVSVEFG PGPGTGQLVF180 15 GGHHRTPVCT TGQGSGSTAT VFAMAELQKG ERVWFELTQG SITKRSLSGT AFGGFLMFKT240 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 308 (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 308: 35 KAGIEGHRGS CLPERRAQGT WHRPCDPYVH QRLRFLLVPL PGSFQVFLLL LPFPAQHGLQ 60 LPQVQADVGF HEPLEVPKEA VEEPLVLLQA ALSGEECVVE AVKGGVEGGG PGPGLGLAAP120 PDI 123 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 84 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 50 (vi) HERKUNFT:

PCT/DE99/01258

| | (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
|----|--|--|
| 5 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 309: | |
| , | PTTTLVIPLF FLSSRKRKQK DSFQTALCSL HCSFPKQAAS TGKAHVVTPY FSEVLLFHGV60 TLLSESKFRK QVLPLADKNH TSFL 84 | |
| 10 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 310 | |
| 15 | (A) LÄNGE: 128 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 20 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 25 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 310: | |
| 30 | CDRVPLFLSY WCAVADSWLT ASSVSHVKGI LSPQPTECAP PGPANCFFNF FFFFFFLVET 60 GSPSVAQDGL ELLGSSNPPT LASQSAEITG MSHYAQPEQD DLNLINSTPK QQLSLSQGCQ120 GGLCEGKD 128 | |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 311 | |
| 35 | (A) LÄNGE: 96 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| 40 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| •0 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 45 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 311: | |
| 50 | WVAGRRHLLS VQTKSLQVLG LDLCVTPESQ CIRYLYKKLV WFLSAKGKTC FLNLLSDNKV60 TPWKRRTSEK YGVTTWAFPV LAACFGKLQC RLQRAV 96 | |

395

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 312
         (A) LÄNGE: 57 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
         (C) STRANG: einzel
5
         (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 312:
     ISTSIAALWL PGGQDAGGGA LWPLCGSRGL CVSDRFPGNF RARLTSWKFK YSIALEF
                                                                     57
20
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 313
         (A) LÄNGE: 52 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
         (C) STRANG: einzel
25
         (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
30
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
35
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 313:
     SAHQLQHCGY QGVRMRAVEP SGLCVVAEDS VSATVFRETS GRDSHLGNSN TQ
                                                                     52
40
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 314
         (A) LÄNGE: 43 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
45
         (D) TOPOLOGIE: lin ar
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
50
```

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 314: NSRAIEYLNF QDVSLARKFP GKRSLTQSPR LPHKGQRAPP PAS 43 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 315 (A) LÄNGE: 247 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 315: GSSGSRFEVV VVLEERRGGR GRGMGRGDGF DSRGKREFDR HSGSDRSGLK HEDKRGGSGS 60 30 HNWGTVKDEL TESPKYIQKQ ISYNYSDLDQ SNVTEETPEG EEHHPVADTE NKENEVEEVK120 EEGPKEMTLD EWKAIQNKDR AKVEFNIRKP NEGADGQWKK GFVLHKSKSE EAHAEDSVMD180 HHFRKPANDI TSQLEINFGD LGRPGRGGRG GRGGRGGGR PNRGSRTDKS SASAPDVDDP240 EAFPALA 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 316 (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 316:

5

10

15

20

25

30

35

45

50

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 FMKNKSLLPL PISTFIWFSD IKFYFCPVLI LNSLPLIQSH LFWTLLFYLF NFILLIFSVC60 HWMMFFTFRC FLSHI (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 317 (A) LÄNGE: 78 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 317: SFGILKHAKA LNRRVHKGTR VVLWHPVKPE LGMPLGHPHQ EQKHLTCRSC CHGLGAHHAH60 VHLVLPCRHV LGGQGLQN 78 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 318 (A) LÄNGE: 235 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 318: LHLGAQRALA PGLFRLQGML RALLGRQLFR ARGPPVVREP LPRTTRLAVR HVWPPCDRPL 60 RVGPGSPLPP GPLHMHLLPA PAHQGVLPGA RRQALLPALL PEALRLTARS ARPLPRRPRP120 PGKAGSSRPR GLALRAGGPT HWRAPPLRYY ESSGVKFRNG PARPKPTRPO SGLHTDKNSR180 AGLHSIPTLE GAPLLGEGPC NSSESEARPG RPCSLHPHCS VHFFYLHKHT HSTSK (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 319 (A) LÄNGE: 478 Aminosäuren (B) TYP: Protein

```
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
5
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
10
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 319:
     GSRPPPCSPR ATGPRPAMED LDALLSDLET TTSHMPRSGA PKERPAEPLT PPPSYGHOPO 60
     TGSGESSGAS GDKDHLYSTV CKPRSPKPAA PAAPPFSSSS GVLGTGLCEL DRLLQELNAT120
     QFNITDEIMS QFPSSKVASG EQKEDQSEDK KRPSLPSSPS PGLPKASATS ATLELDRLMA180
15
     SLSDFRVQNH LPASGPTQPP VVSSTNEGSP SPPEPTGKGS LDTMLGLLQS DLSRRGVPTQ240
     AKGLCGSCNK PIAGQVVTAL GRAWHPEHFV CGGCSTALGG SSFFEKDGAP FCPECYFERF300
     SPRCGFCNQP IRHKMVTALG THWHPEHFCC VSCGEPFGDE GFHEREGRPY CRRDFLQLFA360
     PRCQGCQGPI LDNYISALSA LWHPDCFVCR ECFAPFSGGS FFEHEGRPLC ENHFHARRGS420
     LCATCGLPVT GRCVSALGRR FHPDHFTCTF CLRPLTKGSF QERAGKPYCQ PCFLKLFG 478
20
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 320
          (A) LÄNGE: 285 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
25
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
30
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
35
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 320:
     EQGLGVWRTR LFREGAASGG EGEPSGLSAE ELQEAGLAVG LAGALLEGPL GERAQAEGAC 60
40
     EVVRVEAATQ GRHAAAGHRE ATRGAQRAAS CVEVVLAQRA ALVLEKAASR EGREAFPADE120
     TVRVPERAER RDVVIQDGAL AALAARGEQL QEVPAAVGAA LALVETLISE GLPATDAAEM180
     LWVPVSAQGG HHLVSDGLVA EATSWREALK VALGAEGGSI LLEEAAASQG GGTASANEVL240
     GVPGAAQSRH HLPSNRFIAG ATEAFGLGGN TPAAEVGLQQ PQHGV
                                                                      285
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 321
45
          (A) LÄNGE: 99 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
```

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 321: 10 GLHLQPLLWR QSTEEEVREE GQALTEPKSC GAQGGAQHRG LTPCPTGNGL GLAQPKIPAL60 SNSWRVDSVL ACLVSSDIFH TVEQNHQPCT DVTLCRKRP (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 322 (A) LÄNGE: 99 Aminosäuren (B) TYP: Protein 15 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 322: 30 ETQSSQRLTC PRSLGLDLSL RLRLQNPHSI CYISQGWGQG SCEQKEKYQL LKGLGFVGRA60 RQGQRGIQNK GASTSAWDGP IHSGRGCGVS PVLRNHLAS (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 323 (A) LÄNGE: 83 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 323: 50 SNPKAPVSMW VKGPTMGTYT QEDESSLASE SDCLPQTPPQ NRLLSHLPLH SDKTOAHIPG60

PGVFACICID GNAGPAKAFF YIK

| (2) | INFORMATION | ÜBER | SEQ | ID NO | 324 |
|-----|-------------|------|------------|-------|-----|
|-----|-------------|------|------------|-------|-----|

- (A) LÄNGE: 111 Aminosauren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

15

5

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 324:
- VFPTVLRGVL VPSSVTSKPG LIVPIGDEGG MRRSHLQLLS VERTSGTEKN RGPHGSLEGR 60 20 GTRVGELIAE RRDVQRPSAP LSWDVNRIFP STPSLPPVLP LFFFPSIKRC I 111
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 325
 - (A) LÄNGE: 272 Aminosäuren
- 25 (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

30

35

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 325:
- 40 SSRASGITRA ARPCPAKNEG PSKAFVNCDE NSRLVSLTLN LVTRADEGWY WCGVKQGHFY 60
 GETAAVYVAV EERKAAGSRD VSLAKADAAP DEKVLDSGFR EIENKAIQDP RLFAEEKAVA120
 DTRDQADGSR ASVDSGSSEE QGGSSRALVS TLVPLGLVLA VGAVAVGVAR ARHRKNVDRV180
 SIRSYRTDIS MSDFENSREF GANDNMGASS ITQETSLGGK EEFVATTEST TETKEPKKAK240
 RSSKEEAEMA YKDFLLQSST VAAEAQDGPQ EA 272

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 326
 - (A) LÄNGE: 241 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 50 (D) TOPOLOGIE: linear

WO 99/55858

PCT/DE99/01258

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 326: 10 TLVFGRLRTK PFRIPGFLQR KRRWQIQEIK PMGAEHLWIP AALRNKVEAP ERWSPPWCPW 60 AWCWQWEPWL WGWPEPGTGR TSTEFQSEAT GQTLACQTSR TPGNLEPMTT WEPLRSLRRH120 PSEEKKSLLP PLRAPORPKN PRROKGHPRR KPRWPTKTSC SSPAPWPPRP RTAPRKPRRC180 15 RRLLPAPMTI TFRIMSILGP SAPGDPTPCS NTCLGFSYCP QRRAGPLLSD IKAWPNCSYW240 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 327 (A) LÄNGE: 121 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 327: AVVRVTWYKG EGITLPPVLT PALVRGESIP IRLFLAGYEL TPTMRDINKK FSVRYYLNLV 60 35 LIDEEERRYF KQQEVVLWRK GDIVRKSMSH QAAIASQRFE GTTSLGEVRT PSQLSDNNCR120 121 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 328 (A) LÄNGE: 140 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 50 (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 328: GETRVHSQQG GGIKAPSWDW FFREPGPLVK GLLGHVKQYL EQPRPWGYQV ERREGRRLPC 60 THLPWWAGFS LLGSTLPPSV HDTDPRASPC PRPSYRLLFQ DITDNPERME KGGAWVPAVS120 GOKEVACGNL RSPHPRFPKR (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 329 (A) LÄNGE: 127 Aminosäuren 10 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 20 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 329: 25 VFPCHLVGAG PTPATTSGTA KGSTRCDYPG PCWQLRIPGT CSDPVSGSSE SQEPRMRALC 60 SPSSKTQGSP PRKGAHVPQR GWLPGCYLFY PTSAAESQGE TASHPKPLGF SREKNLSQKH120 DLFSGCK (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 30 (A) LÄNGE: 418 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 330: 45 GSTSTKNTKI SQACGVIVEL IKSKKMAGGA VLLAGPPGTG KTALALAIAO ELGSKVPFCP 60 MVGSEVYSTE IKKTEVLMEN FRRAIGLRIK ETKEVYEGEV TELTPCETEN PMGGYGKTIS120

HVIIGLKTAK GTKQLKLDPS IFESLQKERV EAGDVIYIEA NSGAVKRQGR CDTYATEFDL180

EAEEYVPLPK GDVHKKKEII QDVTLHDLDV ANARPQGGQD ILSMMGQLMK PKKTEITDKL240 RGEINKVVNK YIDQGIAELV PGVLFVDEVH MLDIECFTYL HRALESSIAP IVIFASNRGN300 CVIRGTEDIT SPHGIPLDLL DRVMIIRTML YTPQEMKQII KIRAQTEGIN ISEEALNHLG360

EIGTKTTLRY SVQLLTPANL LAKINGKDSI EKEHVEEISE LFYDAKSSAK ILGLTRQG 418

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 331

- (A) LÄNGE: 142 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:

5

20

45

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 331:

VPQCGLGANL PQVVQCLLTD VDSFRLGTDF NDLFHFLWSI QHGPDYHHSV QKVKRDAVRG 60 CDVLSASDDT VASVGCKDDD GSDRRLQGAV QVGEALNVQH VDLINKQHTR DQLSNALVDV120 LVHHLINLPS KFVCDFCLLW LH

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 332
- 25 (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 332:

LAHHGQDILS PLGPRISHIQ VMQGHILDDF FLFVHIPFWQ GDILFSFKVE FCGIGITPAL 60 PLHGPTVGFN VNHISSFYSL FLQTFKNAGV QFQLFGSFGC FESYDHMANG FAISSHGILC120 LTRS

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 333
 - (A) LÄNGE: 176 Aminosäuren
 - (B) TYP: Prot in
 - (C) STRANG: einzel
- 50 (D) TOPOLOGIE: lin ar

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 333: 10 QAMGKKQKNK SEDSTKDDID LDALAAEIEG AGAAKEQEPQ KSKGKKKKEK KKQDFDEDDI 60 LKELEELSLE AQGIKADRET VAVKPTENNE EEFTSKDKKK KGQKGKKQSF DDNDSEELED120 KDSKSKKTAK PKVEMYSGSL TNFLKKLKGK LKNQIRSGMG QRRMRITVKK LKSVQE 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 334 (A) LÄNGE: 193 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 334: RFKIKKDCKT ESGNVLWEFN KLPKKAKGKA QKSNKKWDGS EEDEDNSKKI KERSRINSSG 60 ESGDESDEFL QSRKGQKKNQ KNKPGPNIES GNEDDDASFK IKTVAQKKAE KKERERKKRD120 35 EEKAKLRKLK EKEELETGKK DQSKQKESQR KFEEETVKSK VTVDTGVIPA SEEKAETPTA180 AEDDNEGDKK NER (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 118 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

405 WO 99/55858

PCT/DE99/01258

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 335: ETVAFARPFF PSLFSFPPLS SFLFLLIFRS FCLLHCHLLQ LWESLLSLQR QELLQYQQSL 60 WILQFLLQIS FEIPFVYSDP FYLFLTLLFL SASAVSLFLH LAFFSRAPSF LPSFGPLS 118 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 336 (A) LÄNGE: 230 Aminosäuren (B) TYP: Protein 10 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 336: 25 LQRLLPPGAE RPAHLCTGPG GEDGAGGRVP GTRPQRPPAL QRAEDGRQGG LRVAGTAGPP 60 PGVPLRPGQG GSGHQEQGAS HPGSLDQGLT GAKRPQGCPA CGRRPPCVGG VPGSAHRPOP120 EGAALRRGRS RLQQAGPCCC RVLWLRRCHP AGLPRRPPAA DPGARAAAGG RHVLCRSPLH180 PGLRPPLPQW GLLRPEGGCL CVPVSRGILR TALREGAGGE VSGGRGYLGL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 337 30 (A) LÄNGE: 416 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 337: 45 QDGSGPFLAD FNGFSHLELR GLHTFARDLG EKMALEVVFL ARGPSGLLLY NGQKTDGKGD 60 FVSLALRDRR LEFRYDLGKG AAVIRSREPV TLGAWTRVSL ERNGRKGALR VGDGPRVLGE120 SPVPHTVLNL KEPLYVGGAP DFSKLARAAA VSSGFDGAIQ LVSLGGRQLL TPEHVLRQVD180 50 VTSFAGHPCT RASGHPCLNG ASCVPREAAY VCLCPGGFSG PHCEKGLVEK SAGDVDTLAF240 DGRTFVEYLN AVTESEKALQ SNHFELSLRT EATQGLVLWS GKATERADYV ALAIVDGHLQ300

LSYNLGSQPV VLRSTVPVNT NRWLRVVAHR EQREGSLQVG NEAPVTGSSP LGATQLDTDG360

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

ALWLGGLPEL PVGPALPKAY GTGFVGCLRD VVVGRHPLHL LEDAVTKPEL RPCPTP 416 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 241 Aminosäuren (B) TYP: Protein 5 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 10 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 338: 20 NQHMKNTAMA RPRYPGRRQR STPSHSELLS IAPRRAWGVA EGYGHVQGGW AGPAEGQDTQ 60 IGPGLASAPQ QPGLAQAARE QRRAVPSSNI VWKSQYWRRR PRQGPEHTQE GAAQIGAWKG120 PVGSPGGRAP SDLSSPFLSG TRVPPDGARV IQEPGLLPGG DTVGQAQCKA GAQHLEAGVC180 VLRLPSTPSP PRCHLACPSL STRSVCSTAA WTEGRPGQQS LRPTLRQENH IKKRQVYKNR240 K 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 339 (A) LÄNGE: 79 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 339: LLQPQGEMPP GNPPMSTRGQ EATVLRTPEN LAGELFLVHP SLQLYLCPAD NVKDWSKVVL60 AYEPVWAIGT GKTATPQQG 79 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 340 (A) LÄNGE: 62 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 50

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 340: 10 FPVGVLQSCQ YQWPTQAHRP GRPCSSPSRY LQGRDTAGGK GEQERALQPG SPEYEERWPP60 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 341 15 (A) LÄNGE: 80 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 341: 30 SLLGCCSLAS TNGPHRLIGQ DDLAPVLHVI CRAEIQLEGR VNKKELSSQV LRSTKNGGLL60 PPSGHWGISR WHLPLGLEKS 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 345 (A) LÄNGE: 257 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 50 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 345:

408

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

KNLSQLEPRE NAKEEVRKER GMGWVAAGAA QLLSLLSTST ASDSSVISSS ACTSGLLPRR 60 RSPASPRSAH LHHLGGLEHF HLALADLLDV EGEGWHLVDR GLGARVHHVV GREGFAQLVP120 RRLQFLAPLG GHQARAQLVH ALLQGVPRLL QVFLGLEARL LQVLAGTHLG LLHLLLGEGL180 LEVVHAPQAL RLIRSARDSS ITSSTSTASS DESSSAAASS SGRSPSPSSS PSFSGSASDS240 FSDLLMLSLA GSFTSSW (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 346 (A) LÄNGE: 237 Aminosäuren (B) TYP: Protein 10 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 346: 25 KSRRRCQRRR ARSWARASGP RRTQRRWSFR RTRRWRLRRL LRSPAQSVSS AGPAARGRLQ 60 EGLLQGEDGE DQGAYPREPG EDAPQDQGKP GEDAAHPGEA HEQAGHAPGA RRAARETEDV120 AGQVAQILHA RPRGVRALQD RGLQGATLHL PRQEDPRGPG GSAQGHRDGG GGRSGGRPAT180 CGAGAAPTCT RCWRSPRSRT PCWWTRATAT ERPPLPPTPF LAPSELPLSH SLSARAG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 347 30 (A) LÄNGE: 263 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 347: 45 GRLPGYPDRR GPGASSAGAQ AAEEPSGAGS EELIKSDQVN GVLVLSLLDK IIGAVDQIQL 60 TOAOLEEROA EMEGAVOSIO GELSKLGKAH ATTSNTVSKL LEKVRKVSVN VKTVRGSLER120 QAGQIKKLEV NEAELLRRRN FKVMIYQDEV KLPAKLSISK SLKESEALPE KEGEELGEGE180

RPEEDAAALE LSSDEAVEVE EVIEESRAER IKRRACGAWT TSRRPSPRRR WRRPRCVPAR240

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 348

TWRRRASRPR KTWRRRGTPW RSA

```
(A) LÄNGE: 106 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
5
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 348:
     SSGSSRFGSS GSRRRYASLY FCCAIEDQDN ELITLEIIHR YVELLDKYFG SVCELDIIFN 60
     FEKAYFILDE FLLGGEVQET SKKNVLKAIE QADLLQEEAE TPRSGS
                                                                     106
20
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 349
          (A) LÄNGE: 78 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
25
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
30
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
35
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 349:
     LFLMPQNKVR MVICQEFFIT VSYKKRVALF TVLCVKSLFK ARMFPLGYLL KLNLFCFPPL60
     RSAAHFTAAS FLSMALPS
                                                                      78
40
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 350
          (A) LÄNGE: 65 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
45
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
50
```

PCT/DE99/01258 WO 99/55858

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 350: 5 TCLHGLYFHL YMLGWIKLCC DCDQHSGHVS TVLSHRQLVV INVQRTKKKK GAASLGGITG60 SGVKR (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 351 10 (A) LÄNGE: 196 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 15 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 351: 25 LPGLPLRQLG GVCHGHRPGL LLHQQHGGGA GAVQQPQREE EALHDPGQGS APAELCQFQQ 60 HVPRFPLQQP QAVQEGGAG AGQGLVLWQP GAGLQGVQPG DDGAPDLQHG DAAGDSHHDD120 PAQELPAAEH RAQGPGGPRP ALRGGARSNC RVCLVQMCPE APEGSHQLMP ASDPQQGWFA180 30 AAAOGEPVSD PGHHHH (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 361 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 352:

SLASLSDSLG VSVMATDODS YSTSSTEEEL EQFSSPSVKK KPSMILGKAR HRLSFASFSS 60 50 MFHAFLSNNR KLYKKVVELA QDKGSYFGSL VQDYKVYSLE MMARQTSSTE MLQEIRTMMT120 QLKSYLLQST ELKALVDPAL HSEEELEAIV ESALYKCVLK PLKEAINSCL HQIHSKDGSL180 QQLKENQLVI LATTTTDLGV TTSVPEVPMM EKILQKFTSM HKAYSPEKKI SILLKTCKL1240

YDSMALGNPG KPYGADDFLP VLMYVLARSN LTEMLLNVEY MMELMDPALQ LGEGSYYLTT300 TYGALEHIKS YDKITVTRQL SVEVQDSIHR WERRRTLNKA RASRSSVQPL HLRVVPGARA360 A 361

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 353

5

- (A) LÄNGE: 161 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

10

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

15

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 353:

VDGFLQGLQD TFVQGRLYNC FELLLGVQGG VHQGLELGAL QQVALELGHH GANLLQHLRA 60 GGLARHHLQA VHLVVLHQAA KVRALVLRQL HHLLVQLAVV GEESVEHAAE TGKAQPVPSL120 AQDHGGLLLH AGAAELLQLL LRAAGGVGVL VGGHDRHPQA V 161

25

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 354
 - (A) LÄNGE: 218 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

30

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

40

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 354:

SGRGPKYVID VEQPFSCTSL DAVVNYFVSH TKKALVPFLL DEDYEKVLGY VEADKENGEN 60 VWVAPSAPGP GPAPCTGGPK PLSPASSQDK LPPLPPLPNQ EENYVTPIGD GPAVDYENQD120 VASSSWPVIL KPKKLPKPPA KLPKPPVGPK PEPKVFNGGL GREAASSVSA QPLLSPQAGL180 GRHGRQSYRR SWEKRRGTGS MVSDTPGTSG LVPGRARW 218

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 355
 - (A) LÄNGE: 253 Aminosäuren
- 50 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

412 PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 355: AGEGVDGLTQ ETPLKPVSQL PGPAGAPTGR RGQAEDPGSV MASALRPPRV PKPKGVLPSH 60 YYESFLEKKG PCDRDYKKFW AGLQGLTIYF YNSNRDFQHV EKLNLGAFEK LTDEIPWGSS120 15 RDPGTHFSLI LRNQEIKFKV ETLECREMWK GFILTVVELR VPTDLTLLPG HLYMMSEVLA180 KEEARRALET PSCFLKVSRL EAQLLLERYP ECGNLLLRPS GDGADGVGHH AADAQRDARG240 PALOGEAGGA PST 253 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 356 20 (A) LÄNGE: 118 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 356: 35 LTTASREVQE NGCSTSITYL GPLPLHLVMP DHVRPVVHLP RGDRHRRRRP RWAAAAGSRT 60 RGSAPGAVVP PAGSPSGSTR VSPVHGAPPL WPRLQTSCIG AQEAGSSRSG HGAPPPLR 118

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 357

40 (A) LÄNGE: 223 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

```
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 357:
```

DHTCGCAGNL QEAIMLRSGV TSQGIHPGSP WCCTPTQAEL IVGDQSGAIH IWDLKTDHNE 60 QLIPEPEVSI TSAHIDPDAS YMAAVNSTGN CYVWNLTGGI GDEVTQLIPK TKIPAHTRYA120 LQCRFSPDST LLATCSADQT CKIWRTSNFS LMTELSIKSG NPGESSRGWM WGCAFSGDSQ180 YIVTASSDNL ARLWCVETGE IKREYGGHQK AVVCLAFNDS VLG 223

10

15

5

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 358

- (A) LÄNGE: 193 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 358:

FFFFFFFF EQHLRVGLLL LPPRLSPRPG PAWPVPNPVG WPGHLHQGGQ LLAGTNKPFH 60

30 LAMVVVFSMD RGPETRAGRG REHTSLGVGT SLRPLSSFGP SADFPRQCRL AQSRSVQPGL120
GRALSHLDKQ LGAESPRAAW PSRSRRHRGP SGPVAQAGRG GSALTWVLHG SLQLPPPAPG180
SPEGSQASPA HCH

193

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 359

35

- (A) LÄNGE: 251 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

40

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

45

50

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

;

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 359:

PGCCMGPSSC HHLHQAVPRG HRLAQHTVIE GQADNSLLVA AILSLDLSSL HTPEPGQVVR 60

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

50

GSSDDVLGVP REGAAPHPAA GGLPGVAALD AQLRHQGEVG RPPDLARLIS RAGGEERGVG120 AEATLQGVAR VGRDLSLGDE LGHLVTNAPR QIPDIAVSGA IDSCHVAGVG IDVGGRDGDL180 GLRDQLLVVV CFQVPDVDSP ALVTHDELCL GWGAAPGTPR VNALGGHTGP QHDCFLQVTS240 TSACMILTSS C 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 360 (A) LÄNGE: 50 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 360: GNIPHSNLTD ASSPKRIKIV ACTDQENILG RMKYVCLFFF KNKGFWNSGE 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 361 25 (A) LÄNGE: 59 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 361: 40 KGNQLYQGET RALGTMTTRT AFILHHSDCF QSSNDCQATS QMTDNFCCSF LYKMLRQQA 59 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 362 (A) LÄNGE: 67 Aminosäuren 45 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:
(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 362:

10

15

DKILLSPRME CSGMIMAHCS LDLPGSHLSL PSSWDHRHVP PCPANFYFGR DKVSPCCLGR60 FQTPGLK 67

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 363
- (A) LÄNGE: 84 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 25 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 363:

30 MRRCIHPSHS LSGSRQTQSP LSHSASNGST TKVAQQMRRA AAVVGESTEE

MRRCIHPSHS LSGSRQTQSP LSHSASNGST TKVAQQMRRA AAVVGESTEE TRLGRALGAA60 GFTNKQLSEN TAQGEEKRVM CLQN 84

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 364
- 35 (A) LÄNGE: 127 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 45 (vi) HERKUNFT:

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 364:

CAYRTEKWKS HTVPCSPEVK LVLTLALRAF SSMEPLGLGR KARVSAHRHT SYLODIDCLC 60

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 RGSTGQPTAN TAASLVSASL LPVHPGDYSW INLPKNSAFI MSLFCSKTQN GSLPPRGRPS120 HHCIPNR (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 365

(A) LÄNGE: 114 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF 10

(iii) HYPOTHETISCH: ja

15 (vi) HERKUNFT:

5

20

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 365:

PYVHSPAWSP WGLVGRLVSV HTDIPATFRT LIVSAEVALG SQLQTQQPPW FQLLSFQYIL 60 ETTPGLIFLR TQHSLCHFSV RKPKMAPCHL EADQVITVSP TASTVCIWYI VQAP

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 366
- (A) LÄNGE: 30 Aminosäuren 25
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT: 35
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 366:

NLHSNIKVFF YNVPKISGPQ QAVFVPVFFN

30

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 367
 - (A) LÄNGE: 44 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

45

| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
|----|---|
| 5 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 367: |
| 10 | KECMSEAQFL ATTLTKGNNC RGILQLIHTQ HLLHTVFTDS NLVG 44 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 368 |
| 15 | (A) LÄNGE: 34 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 20 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | |
| 25 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 368: |
| | NVDFRCKNML EIRFSAIKPN TKKIKKNVCQ KPNS 34 |
| 30 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 369 |
| 35 | (A) LÄNGE: 147 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 40 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 45 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 369: |
| 50 | QPSSLLHHCP YPYPPRHLLA TPLLKPQLLA GSPAHASLIS FLASPQRASR QHGGPSQRAG 60 TLSCPLVELG GSSGGRGLCH GSADPTNRAA EPQERGEPAA GDRRPLPEWG RVSLAESPGA120 FFRCPGSLGF WGFIPFKESS AHPKTEF |

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 370

- (A) LÄNGE: 244 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

10

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

15

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 370:

NHSCWQGPQL MPASSPFLLA PKGPPGNMGG PVREPALSVA LWLSWGAALG AVACAMALLT 60
QQTELQSLRR EVSRLQGTGG PSQNGEGYPW QSLPEQSSDA LEAWESGERS RKRRAVLTQK120
QKNDSDVTEV MWQPALRRGR GLQAQGYGVR IQDAGVYLLY SQVLFQDVTF TMGQVVSREG180
QGRQETLFRC IRSMPSHPDR AYNSCYSAGV FHLHQGDILS VIIPRARAKL NLSPHGTFLG240
FVKL

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 371

- 25 (A) LÄNGE: 185 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 35 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

•

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 371:

40

TPASWIRTPY PWACRPLPRL RAGCHITSVT SESFFCFWVS TALLFRDLSP LSQASRASEL 60 CSGRLCQGYP SPFWEGPPVP CSRLTSLLRL CSSVCWVSRA MAQATAPRAA PQLNQRATES120 AGSLTGPPML PGGPLGASKK GDEAGMSWGP CQQLWFQEWG SKEVAGRVRV RAVVQKGRRL180 LRKEK

45

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 372

- (A) LÄNGE: 148 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- 50 (D) TOPOLOGIE: linear

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 372: 10 VLYHCASRYR RRARQTCAPS YTRSADLPSR TPPVEDLLEL SRAFWVGADG GGRVRVLGGT 60 EAHEDGIPPE SMDHYADGHR PQHCHLGYRC HGRPQREGLP RCLKVPPVNL SSVSVPFPVT120 HRAGMEFNGC SGQTLVHGQT SLLWILQD 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 373 (A) LÄNGE: 135 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 373: CLPVRRLRQF EPKTPKVEAE FQSMGSRLSQ PFESYITAPP GTAAAPAKPA PPATPGAPTS 60 PAEHRLLKTC WSCRVLSGLG LMGAGGYVYW VARKPMKMGY PPSPWTITQM VIGLSIATWG120 35 IVVMADPKGK AYRVV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 374 (A) LÄNGE: 152 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 40 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 50

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 374: IPCLLCVSRG KGQRQKTDSL VVLSNNAVGL PFGVCHDNDT PGGNAEADDH LRNGPWTRGV 60 SHLHGLPCHP VHVPARPHQP QPRKHATAPA GLQQAVFCWG GRRSGCSWGR RFGGRGGTG120 RRSDIGLKRL GQPRPHALEL GLNLGRLWFK LA (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 375 (A) LÄNGE: 107 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 10 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 375: GAELQLRSCA MAVSQEGLDG EVKAPDARIF IPCANTAFTP DLQVLQQVLS SFTVSSPLFH 60 25 SGFICYTPNL FSQSTPQSLP CWGQHRKRQN LRKEKGNLQP AMDLMIP 107 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 376 (A) LÄNGE: 113 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 30 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 376: IPKNFYHNIH RSLYQLYLEV KQAWESIDCS ACPRVEALNK ATKTPEITDL TFQWPTGPGS 60 45 GOVGHOANHL FPCASLCKSW SVPLARPSLV QDLGPQTKES RGLGFPDPRM VSL 113 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 377 (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren (B) TYP: Protein 50

(C) STRANG: einzel

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 377: FGGPQAQPHS AVGSSLSSQI QVNLSFKNKG EPQTCSTTRD NNTPWQEDHV LDCLRTATVR 60 15 QEACCDPLCS MPIAQASSIP YHLPPMLFFG TTTLAKREYG KQRPRALLQY RHFEVGRQHM120 LHSK (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 378 (A) LÄNGE: 66 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 378: 35 HKIILISRYR RNSVVTCQAI LYTPMILQRK HPSLLLPLLW QLKCICSSTL KRRKRNNLSL60 IPKLPH (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 379 (A) LÄNGE: 67 Aminosäuren (B) TYP: Protein 40 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

WO 99/55858

PCT/DE99/01258

| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 379: |
|----|---|
| 5 | PEKSPGAGPL LGGSPFFFFF YVSKSTEFIL KHSIKFESHE TKASLHYMLI LAKSKDQHTI60 DIHDNVV 67 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 380 |
| 10 | (A) LÄNGE: 71 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 15 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 380: |
| 25 | FCIHFECLHV KTQLIYYFNI KPISFEAKLI LLFYKSNGDS FFRMLKAQCL RFMLAALLAL60 LLPEMKTKQN R 71 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 381 |
| 30 | (A) LÄNGE: 107 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 35 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 40 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 381: |
| 45 | MDGAQGRLLP VSSRHSNLAL LKPTSRDLTA PPEGASLMTV GGITAPRDVQ VWNPRTWESV 60 TLRGKRDPAP VLQFRISWWG DDRGWLRWAL SNHGGPYKGR GVTRVCA 107 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 382 |
| 50 | (A) LÄNGE: 143 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 382: EVENHTNLLS YSSRGQESKM VFTRLKSCQC GFVSPRRLWG RIQCLFQLLQ GPPHRLAPGL 60 15 LAIFTARSFL ASCADPRDSP SLIRAPMITQ GPPQPSTVIS PPRNPELKHR RRVPFATQGN120 TFPRPGVPNL DISGGCYSTH RHQ (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 383 (A) LÄNGE: 86 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 383: 35 SHTHAQLSNH GGVQEPPLPL GVPKPWGSDS GALSRPGCKL KTPGGFQNAQ CLGHNLDQLN60 LNLQRDITAP QETPRGSQSA KPEETI (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 384 (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

424

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

LEPIRFQQKV MEKETEKRIS EIEDAAFLAR EKAKQDAEYY AAHKYATSNK HKLTPEYLEL 60
KKYQAIASNS KIYFGSNIPN MFVDSSCALK YSDIRTGRES SLPSKEALEP SGENVIQNKE120
STG 123

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 385
 - (A) LÄNGE: 83 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

15 (iii) HYPOTHETISCH: ja

10

20

45

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 385:

25 DNSCVRYVEA QQKSHGTTSR NLSAVRPVSL MTVCWLCQTL YLGKESPDLN GSFPWALSYR60 GICNMEKIIF HFCSFNSINS LYK 83

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 386
- 30 (A) LÄNGE: 88 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 40 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 386:

CLTFQCRQYL SIRLSSFMSS SLERNTYRIL DKTVAEKTIC VSDSWLYPPI SGAPRTIAGE60 VEQMKCKFSV NLKSPYNDCS HLTPWATS 88

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 387
- 50 (A) LÄNGE: 105 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 387: TCEPFRNPQV GKDPTPSLRI ICLAITGSWK CFLGCVKINQ GGMKHIFLAT KLEFLREQMQ 60 15 RDLLLLARLQ GPLWSHTEAV TGHKPRRARG SCAEAPGPLS GSFPS 105 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 388 (A) LÄNGE: 173 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 388: 35 AQESPWQLCR GARTSKRKLP KLGMEQHCNE MCPPSSLFLP GAYKAQMYSD VWTNTKKKKK 60 KKKKKAFLSH RHKTQIIYCY EALFTNGQFL HFIAACERLP DGRPISLVLQ TSSQAAFYQK120 GENSCLSFLK NAFLYLSIRH YTSELYKRPG GTMSLVDTFH CSVAPFLAWE ASA 173 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 389 (A) LÄNGE: 105 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT:

| | : | | | | | | | | |
|----|--|----------|--|--|--|--|--|--|--|
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 389: | | | | | | | | |
| 5 | TCEPFRNPQV GKDPTPSLRI ICLAITGSWK CFLGCVKINQ GGMKHIFLAT KLEFLREQMQ 6 RDLLLLARLQ GPLWSHTEAV TGHKPRRARG SCAEAPGPLS GSFPS 10 | | | | | | | | |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 390 | | | | | | | | |
| 10 | (A) LÄNGE: 262 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | | | | | | | | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | | | | | | | | |
| 15 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | | | | | | | | |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | | | | | | | | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 390: | | | | | | | | |
| 25 | RCPRRGREMD SGCWLFGGEF EDSVFEERPE RRSGPPASYC AKLCEPQWFY EETESSDDVE (VLTLKKFKGD LAYRRQEYQK ALQEYSSISE KLSSTNFAMK RDVQEGQARC LAHLGRHMEA12 LEIAANLENK ATNTDHLTTV LYLQLAICSS LQNLEKTIFC LQKLISLHPF NPWNWGKLAE18 AYLNLGPALS AALASSQKQH SFTSSDKTIK SFFPHSGKDC LLCFPETLPE SSLIFCGRDT24 RNGRKIGKFC KCANLVGERG TG | 20 30 | | | | | | | |
| 30 | RNGRRIGRIC RCANDVGERG 1G | 12 | | | | | | | |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 391 | | | | | | | | |
| 35 | (A) LÄNGE: 66 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | | | | | | | | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | | | | | | | | |
| 40 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | | | | | | | | |

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 391:
- KPVPLSPTRL AHLQNFPIFL PFLVSLPQKI KELSGKVSGK HKRQSFPECG KKDLIVLSLE60
 VKLCCF 66
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 392

(A) LÄNGE: 78 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 392: QAGGRVPWLN GLCWLLYFPS LQQSPAPPYA YPGEPDTEPD LPGHPFSWQN WLMTIFQRYW60 NTPAVLSDTL VVCRPGLL 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 393 (A) LÄNGE: 79 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 393: TSLEGIDLQP SHLTIYTAAL KEKTPDFRRL SPRVSETADS RKVARGPRFV MRDNPGRGGD60 HRGLQAPGWM KEGRGWGVL 79 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 394 (A) LÄNGE: 72 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja

428

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

50

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 394: 5 VTPPPPSQIS SFLPPSTAPF TKPPIPDPPS STPAPGDPYD HPRARGCPAL QIGAHGRPYG60 SPRSPRREER DV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 395 10 (A) LÄNGE: 98 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 15 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 395: 25 PPPPPPKFHP SFRLLQPPLQ NPPSPTLLHP PRRLETPMIT PAPGVVPHYK SGPTGDLTGV60 RGLRDARRET SEVWRLFLQG CCVDCEVGGL KINSLEGG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 396 30 (A) LÄNGE: 80 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 396: 45 NWRQTVWQRV REGACAQESS RPASGCRFLR CAIGASAFSG DRGSAVATNT QPHTHNHTHK60 WGQPHPVQAF TNVISVLFYF (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 397

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (A) LÄNGE: 309 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 397: 15 YDNSSTCKKG KVFPGKISVT VSETFDPEEK HSMAYQDLHS EITSLFKDVF GTSVYGQTVI 60 LTVSTSLSPR SEMRADDKFV NVTIVTILAE TTSDNEKTVT EKINKAIRSS SSNFLNYDLT120 LRCDYYGCNQ TADDCLNGLA CDCKSDLQRP NPQSPFCVAS SLKCPDACNA QHKQCLIKKS180 GGAPECACVP GYQEDANGNC QKCAFGYSGL DCKDKFQLIL TIVGTIAGIV ILSMIIALIV240 20 TARSNNKTKH IEEENLIDED FONLKLRSTG FTNLGAEGSV FPKVRITASR DSQMONPYSR300 **HSSMPRPDY** (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 105 Aminosäuren 25 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 398: 40 QALIASTTFN VIDSYLASEL DSLQTFTTSI QRGWQMSDGR KTPEARSLLV LTSPSVFLNT 60 LNNSLYIGWG PWRVPHSYDS NSQGGACCCV LNRDFASGCL WRPLS 105 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 399 (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren 45 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

430 PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 399: 10 CFSCFVICSV SLCTLNIYPL CDKKKKKKKK SRTSTFDFSQ PQPRKNGSWD KQLVFVSKTO60 IGHINATAFR SFDFD (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 400 (A) LÄNGE: 70 Aminosäuren (B) TYP: Protein 15 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 400: 30 RKKAVCFMND LICFLDNTFK NNVLSQAWWC VHLVPTIWEA EAGGSLEPRS LKLQCPVVAP60 VNNCTPAWAT (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 401 (A) LÄNGE: 69 Aminosäuren 35 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 45 (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 401:

| WO 99/55858 | PCT/DE99/01258 |
|-------------|----------------|
| WU 99/33636 | PC1/DE99/01258 |

GTRCTHHHA 69

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 402
- 5 (A) LÄNGE: 80 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:

20

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 402:

PPLWVATVRN GCCHVFWTLP ANRSLPGFGN TSITSLLLFC RDKTFEVARP RTSKDSCYSA60
TVYTAHLSYS HVLSSLVRLF
80

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 403
- 25 (A) LÄNGE: 81 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 35 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 403:

LTNMSDHLFG WLLLEMAVVM FSGLCQPTDP CQVLEILLLP RCYFSAGIKL LRWPDPEHPR60
IPVTVLQYTL LIYPILMCFL L 81

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 404
- (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

50

45

WO 99/55858

PCT/DE99/01258

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 404: 10 VSHYPHSVSK PPKHQTKQMV VALTHSRLTS EFKWENTPYT TVIIPLWTLN ITYFLKIILL60 KKKAHENRIN EQCIL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 405 15 (A) LÄNGE: 328 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 405: 30 RYLNMGNLLK VLTCTDLEQG PNFFLDFENA QPTESEKEIY NQVNVVLKDA EGILEDLOSY 60 RGAGHEIREA IQHPADEKLQ EKAWGAVVPL VGKLKKFYEF SQRLEAALRG LLGALTSTPY120 SPTQHLEREQ ALAKQFAEIL HFTLRFDELK MTNPAIQNDF SYYRRTLSRM RINNVPAEGE180 NEVNNELANR MSLFYAEATP MLKTLSDATT KFVSENKNLP IENTTDCLST MASVCRVMLE240 35 TPEYRSRFTN EETVSFCLRV MVGVIILYDH VHPVGAFAKT SKIDMKGCIK VLKDQPPNSV300 EGLLNALRYT TKHLNDETTS KQIKSMLQ (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 406 (A) LÄNGE: 115 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 406: |
|----|---|
| 5 | YYIHLIINFL LRLCRLGIFK IKEKIWPLLK VCACQNFKKI PHVKVPSASA GDSVLVLLSS 60 ARASRRSQSR SCALLDRRGG SSAALGGAPG PERGSGGSRT GSPSTPAPVA EPPQA 115 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 407 |
| 10 | (A) LÄNGE: 100 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 15 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 407: |
| 25 | QEPALALDAG WENMGYLLRL PEDLLMLLLT SEKIRKISLI CLLVEQLHPM PSLATSHLLD 60 AGLPLVFRGQ LLCMTASPPR CLLHLLILHS PDYKFPSQTL 100 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 408 |
| 30 | (A) LÄNGE: 116 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 35 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 40 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 45 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 408: |
| 45 | TVLHSHLPSS CLPCLSTHSV KEPRGATSPR LCFPTACGMG VSSATAGLRC FHQPCRHLVL 60 HEEQTLRGWS GMGRSPLGGQ ALVPSRFPSL APGVHTAQSA PGGWKPPCFR SLGSPP 116 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 409 |

(A) LÄNGE: 132 Aminosäuren

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 10 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 409: 15 SPDERCSIRT SPPRACPASP RTVLRSQEEP LRPDFVSPPP AAWVCPVPPL ASAASISLVA 60 TWSFMKSRHL EAGREWGGRP WEGRRWFQAG SRPWRLECTQ PSRHLVAGSH PALDHSGPHL120 RRVPALDQSR GH 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 410 (A) LÄNGE: 142 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 410: WKORRPAVAL DTPMPQAVGK QSLGEVAPLG SLTLCVERQG RHEEGRCEWS TVHPGISOPE 60 SPPSLAAPEH SLWPTATEMS ACQDTWRRKK TRHQKKLPPQ EQIELLDQGH TRSGRHPAPC120 40 AQGKETQFNV WLLCSRETAT LP (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 411 (A) LÄNGE: 244 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

50

(iii) HYPOTHETISCH: ja

436 WO 99/55858

| | WO 99/55858 | PCT/DE99/01258 |
|----|---|----------------------|
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 413: | |
| 5 | ALETCTSCQL LDRFCFSSPR VERPSLLLSS PQCLSLAART WRRVTISSST SASVRPSTAG VRAATPVSTG TSVMESDSRP LLGEFRLISW PAESMFGRRP RAAPGEARRV HTSQRNCLTP RRF | |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 414 | |
| 10 | (A) LÄNGE: 105 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 15 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 414: | |
| 25 | RGRGALWWAA KELRRTKKLS DYVGKNEKTK IIAKIQQRGQ GAPAREPIIS YHRRQEELKR LEENDDDAYL NSPWADNTAL KRHFHGVKDI KWRPR | SEEQKQLMLY 60 105 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 415 | |
| 30 | (A) LÄNGE: 386 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| 35 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 40 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 415: | |

AAELRDCGSR RISRSPSSNS HLSPRISLSG NLGPQTSRLG GPPSPSATWS VFWQLPRQQS 60
LPGRGSANLL PSVRSESAVL SDCVGGFPGR SSVRAWIAGP RCTPASPTRV LSLSWRLFNS120
ASLLLLATST SGSECRFPRS PRARERGIPD CERLLVRRSC WRSGDPRPAG PAGHAAGAFS180
TPQYLGGTAM VLLHVKRGDE SQFLLQAPGS TELEELTVQV ARVYNGRLKV QRLCSEMEEL240
AEHGIFLPPN MQGLTDDQIE ELKLKDEWGE KCVPSGGAVF KKDDIGRRNG QAPNEKMKQV300
LKKTIEEAKA IISKKQVEAG VCVTMEMVKD ALDQLRGAVM IVYPMGLPPY DPIRMEFENK360
EDLSGTQAGL NVIKEAEAHC GGQPRS

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 416

(A) LÄNGE: 182 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

10 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 416:

GVEKAPAAWP AGPAGRGSPD RQQLRRTNSR SQSGIPRSLA RGERGKRHSL PEVDVAKSNS 60
20 EAELKSRQLK LRTRVGEAGV HRGPAIQART ELRPGKPPTQ SERTADSERT DGRRFADPLP120
GSDCCRGNCQ NTDQVAEGEG GPPNRLVWGP RFPLREIRGL RWELLDGERE IRREPQSRSS180
AA 182

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 417

25

- (A) LÄNGE: 467 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

30

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 417:

HTLSRWTKHS IPRWNDARTD DTWHSELDMR KIGQARNTLM DMRLSQVSDS VSGQTVVDPK 60
GYLTDLNSMI PTHGGDINDI KKARLLLKSV RETNPHHPPA WIASARLEEV TGKLQVARNL120
IMKGTEMCPK SEDVWLEAAR LQPGDTAKAV VAQAVRHLPQ SVRIYIRAAE LETDIRAKKR180

45 VLRKALEHVP NSVRLWKAAV ELEEPEDARI MLSRAVECCP TSVELWLALA RLETYENARK240
VLNKARENIP TDRHIWITAA KLEEANGNTQ MVEKIIDRAI TSLRANGVEI NREQWIQDAE300
ECDRAGSVAT CQAVMRAVIG IGIEEEDRKH TWMEDADSCV AHNALECARA IYAYALQVFP360
SKKSVWLRAA YFEKNHGTRE SLEALLQRAV AHCPKAEVLW LMGAKSKWLA GDVPAARSIL420
ALAFOANPNS EEIWLAAVKL ESENDEYERA RRLLAKARTV PPPPGCS

438 PCT/DE99/01258 WO 99/55858

```
(A) LÄNGE: 352 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
5
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 418:
     TPGRWGHCPR LGQQPPGPLV LIILGLQLHG CQPDLLTVGV GLEGQGQDAP CCRHIPCQPL 60
     GLGAHEPQHL CFGAVGHSPL QECFQGLPSA MVLLEVRGAQ PHTLLAGEHL QGVGVDGSCT120
20
     LQGIVGYTTV SILHPGMLPI FLLNPNPNHG THDGLAGGHT PSPVTFLGIL DPLLTVDLHT180
     VGPQRGDGSV DDLLHHLRVP IGFLQLSSRD PDMSVCRNVL PRLVQDLAGI FIGLQPCQSK240
     PELHAGGAAL HSSAQHDSSI FRFFQLNGCF PQANRVWNML EGFPKNPLLC TNVRFQLCGS300
     DVNPDRLWEM TDSLGYHGLG CVPRLQPGCF QPDIFTLGAH LRPLHDKVPS YL
25
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 419
          (A) LÄNGE: 424 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
30
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
35
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
40
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 419:
     PPGAPFFLFF FFLTRDIKTF NEGGHSSEPF HMRPNPAPRR PAMATAQSEG VLDAAGHQPK 60
     DVPDLLLPVG DVLGHGAPOL PMPRLCTLTA LPHLLLLLLS AMLOLKLVEE GPGIPOVRVN120
45
     LHSAVEPLPG LGDLPLTPKO LGHGOEHMGV MLTLLOGIHA LGPPLGPCLE EDGLRPODTG180
     VGALLQRLGH ECICDVLQPR TVLQPHGLQP QPRVLWVLQT RLFQNGPCSS KLPNLLLQPR240
     EQKPQGCGVG TLLQPLVIGF PRLLHHLLLL LDLPLHHPQL GEVLIVPQGL LAQILGCPDV300
     VLHPLQLHRL HEHPGGGGTV RALASSLRAR SYSSFSDSSF TAASQISSLL GLAWKARARM360
```

LLAAGTSPAS HLDLAPMSHS TSALGQWATA LCRSASRDSR VPWFFSKYAA RSHTLFLLGN420

50

TCRA

(A) LÄNGE: 109 Aminosäuren

(B) TYP: Protein
(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

10

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH:
- 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 420:

GRTLPRGGGT VWVQGHGLEG WWAALSGSGF PAVGFLFWLL RLVYFLSLLP VTPGAPEYRL 60 FSPWAVSLSC FLTLLPGLLC VHLRLAWSKQ VRPLLLYSLV LFWHLVKLA 109

20

25

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 421
 - (A) LÄNGE: 177 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

35

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 421:
- VSVPSSAAG TLFQGLCGAP DAPHPLSKIP GGRGGGRDPS LSALIYKDEK LTVTQDLPVN 60

 40 DGKPHIVHFQ YEVTEVKVSS WDAVLSSQSL FVEIPDGLLA DGSKEGLLAL LEFAEEKMKV120

 NYVFICFRKG REDRAPLLKT FSFLGFEIVR PGHPCVPSRP DVMFMVYPLD QNLSDED 177
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 422
 - (A) LÄNGE: 114 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

440 PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 422: 10 ASRPYILELR EKDPCRPLAH RGSSTVGEGH QEHHRGPGTM CLQHWSWGHL LNGKILLSWV 60 FIILGGSAQG GRRRGEWVG GRVGGCGVAR AGRSLWAKSL SGRGRVPSSC LSER (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 426 (A) LÄNGE: 50 Aminosäuren 15 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 25 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 426: 30 PFCSSLAKLQ GIWGMWDLQF PAPASALSQV LTPAPASAPA PGRAPAPAAA 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 427 (A) LÄNGE: 114 Aminosäuren 35 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 45 (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 427:

114

| RSLGSGGSVS | OLFSNFTGSV | DDRGTCOCSV | SLPONNEPVO | RVERWNSOLT | VISO |
|------------|------------|------------|------------|------------|------|
| | | | | | |

| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 428 | |
|----|---|---------------|
| 5 | (A) LÄNGE: 113 Aminosäuren (B) TYP: Protein | |
| 10 | (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | |
| 10 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 15 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 20 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 428: | |
| | EITMSCEFQR STLSTGKLLS GRETEHWQVP RSSTEPVKLE NNWDTEPPLP ELELKLELES TPGKELKPGL GIGGPTSPKS PAAWPRKNRR ARRNERPGLI | 60 113 |
| 25 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 429 | |
| 30 | (A) LÄNGE: 50 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 35 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 40 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 429: | |
| | AAAGAGARPG AGAEAGAGVN TWERAEAGAG NWRSHIPQIP CSLAKEEQKG | 50 |
| 45 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 430 | |
| | (A) LÄNGE: 224 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel | |
| 50 | (D) TOPOLOGIE: linear | |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 430: 10 QTQKVVTSPP RITLHWLLPC AAHPPDLHKK GQENSGCAPA TAHSAPPGRS PPELRAGLQR 60 LARAVLPVSR FSAPQPPAAS FSGPRVAPSE ESGPGTSSNS GRLALPRLRS LCPLGVARPR120 CCRALARCCC SSSPRTAAWA RRAGSSSLAS PTSPTSAELQ AHPGQPAAVP RHRIPEHAAA180 15 QPAGPRDHEG GAGAGRRLDP AGHEAVPPGH QEVPVLALRP RLPR (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 431 (A) LÄNGE: 408 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 431: 35 PALLGLPFIG SSLAPPTLQI CIKKAKKTLA VPQQRLILLP RVGAPRSCAR ACSASPALSS 60 RCPASPRPSR RLPAFRGPES HPAKRAGPGQ ARTPAASPFP GSAPSAPSGS RAHDAAGPWL120 AAAALPRLAL LPGLGARALP LWPARLLLQA QNCKPIPANL QLCHGIEYQN MRLPNLLGHE180 TMKEVLEQAG AWIPLVMKQC HPDTKKFLCS LFAPVCLDDL DETIQPCHSL CVQVKDRCAP240 VMSAFGFPWP DMLECDRFPQ DNDLCIPLAS SDHLLPATEE APKVCEACKN KNDDDNDIME300 TLCKNDFALK IKVKEITYIN RDTKIILETK SKTIYKLNGV SERDLKKSVL WLKDSLQCTC360 40 EEMNDINAPY LVMGQKQGGE LVITSVKRWQ KGQREFKRIS RSIRKLQC (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 432 (A) LÄNGE: 323 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50

(iii) HYPOTHETISCH: ja

```
(vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
5
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 432:
     VISFTFIFSA KSFLQSVSIM SLSSSFLFLQ ASHTFGASSV AGRRWSLLAR GMQRSLSWGK 60
     RSHSSMSGQG KPKADMTGAQ RSFTCTQSEW HGWMVSSRSS RQTGAKSEHR NFLVSGWHCF120
     MTSGIQAPAC SSTSFMVSWP SRLGSRMFWY SMPWHSCRLA GMGLQFCACR RSRAGQRGRA180
10
     RAPSPGSSAR RGRAAAASQG PAASWARDPE GAEGAEPGKG EAAGVRACPG PALFAGCDSG240
     PRKAGSRRLG RGEAGHREDS AGEALQARAQ LRGAPTRGSR MSRCWGTARV FLAFFMQIWR300
     VGGAREEPMK GNPRRAGHYF LGL
15
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 433
         (A) LÄNGE: 333 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
20
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
25
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
30
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 433:
     RGRTWELFLA GRRVLVTGAG KGIGRGTVQA LHATGARVVA VSRTQADLDS LVRECPGIEP 60
     VCVDLGDWEA TERALGSVGP VDLRGDCADM ELFLAGRRVL VTGAGKGIGR GTVQALHATG120
     ARVVAVSRTQ ADLDSLVREC PGIEPVCVDL GDWEATERAL GSVGPVDLLV NNAAVALLQP180
35
     FLEVTKEAFD RSFEVNLRAV IQVSQIVARG LIARGVPGAI VNVSSQCSOR AVTNHSVYCS240
     TKGALDMLTK VMALELGPHK IRVNAVNPTV VMTSMGQATW SDPHKAKTML NRIPLGKFAE300
     VEHVVNAILF LLSDRSGMTT GSTLPVEGGF WAC
40
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 434
          (A) LÄNGE: 210 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
45
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
50
```

(vi) HERKUNFT:

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 434: 5 APGHNLRHLD DRTQVHLKGS VKGLLGDLQE GLQQGDSGVV HQQVHGAHAA QRPLGGLPVT 60 QVHAHGFYPR ALADKAVKIR LSPAHSHHPR ARRVQRLDRA APYTFACPGD QHPAAREEQL120 HVGAVSAQVH GAHAAQRPLG GLPVTQVHAH GFYPRALADK AVKIRLSPAH SHHPRARRVQ180 RLDRAAPYTF ACPGDQHPAA REEQLPCSPT 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 435 (A) LÄNGE: 132 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 435: FFFFFFFFL GSRIRFIGGI GGRMSTAWGL RCVEGAOOAO KPPSTGKVEP VVMPLRSLSR 60 30 KRMAFTTCST SANLPSGIRF SIVLALWGSL QVAWPMDVIT TVGFTAFTRI LWGPSSRAIT120 LVSMSRAPLV EQ (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 436 (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren 35 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 45 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 436:

KAKSWVPSDF RFQELPENTR SQRVIFWSLF CRDSWEYGHP APRCGNESSR SGEAALADVQ60

94

LAAPVSNQLH PDGVEDRGVG GLLPELHHAE PYLV

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 437

(A) LÄNGE: 70 Aminosäuren (B) TYP: Protein

- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

10

15

5

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 437:
- 20 FSGVCFAGIA GSMATLLHDA VMNPAEVVKQ RLQMYNSQHR SAISCIRTVW RTEGLGAFYR60 SYTTPSPISC 70
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 438
- 25 (A) LÄNGE: 98 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 35 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 438:

KAPNPSVLHT VRMQLIADRC CELYICKRCF TTSAGFITAS WSRVAILPAI PAKQTPENYP60 LRSGVLRKFL EPKIRRNPGL SFLRSKMYYQ SAQVSTDS 98

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 439

45

40

- (A) LÄNGE: 270 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 439: 10 RSVVRRCLKM AAEEPQQQKQ EPLGSDSEGV NCLAYDEAIM AQQDRIQQEI AVQNPLVSER 60 LELSVLYKEY AEDDNIYQQK IKDLHKKYSY IRKTRPDGNC FYRAFGFSHL EALLDDSKEL120 QRFKAVSAKS KEDLVSQGFT EFTIEDFHNT FMDLIEQVEK QTSVADLLAS FNDQSTSDYL180 VVYLRLLTSG YLQRESKFFE HFIEGGRTVK EFCQQEVEPM CKESDHIHII ALAQALSVSI240 15 QVEYMDRGEG GTTNPHIFPE GFRAQGLTLF (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 440 (A) LÄNGE: 145 Aminosäuren 20 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 440: 35 RWRRRNLSSR SRSRWAATPK VLTVWPMMKP SWLSRTEFSK RLLCRTLWCQ SGWSSRSYTR 60 SMLKMTTSIN RRSRTSTKST RTSARPGLTA TVSIGLSDSP TWRHCWMTAR SCSGSRLCLP120 RARKTWCPRA SLNSQLRIST TRSWT 145 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 441 (A) LÄNGE: 210 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 45 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

447

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

:

5

10

15

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 441:

IAPSRLKQGK TLGSEALRED VRIGGAALAA VHVLHLDGHA EGLGQRNDVD VVALLAHGLH 60 LLLAELLDSP STLDEVLEEL ALALQVARGE QPQVDHKVVG GALVIEGGQQ VGDRGLLLHL120 LNQVHERVVE ILNCEFSEAL GHQVFLALGR HSLEPLQLLA VIQQCLQVGE SESPIETVAV180 RPGLADVRVL FVEVLDLLLI DVVIFSILLV

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 442

- (A) LÄNGE: 322 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 442:

NSERGRLQAM MTHLHVKSTE PKAAPQPLNL VSSVTLSKSA SEASPQSLPH TPTTPTAPLT 60

PVTQGPSVIT TTSMHTVGPI RRRYSDKYNV PISSADIAQN QEFYKNAEVR PPFTYASLIR120

QAILESPEKQ LTLNEIYNWF TRMFAYFRRN AATWKNAVRH NLSLHKCFVR VENVKGAVWT180

VDEVEFQKRR PQKISGNPSL IKNMQSSHAY CTPLNAALQA SMAENSIPLY TTASMGNPTL240

GNLASAIREE LNGAMEHTNS NESDSSPGRS PMQAVHPVHV KEEPLDPEEA EGPLSLVTTA300

NHSPDFDHDR DYEDEPVNED ME

35

40

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 443

- (A) LÄNGE: 103 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 443:

448 PCT/DE99/01258 WO 99/55858

FGTRAPASHD DPPACEVYRT QSCPSAPESG IKCHPLQVRI GGFSTELTSY SNDPNRPPDS 60 RHPRPLCHHN HQHAHGGTHP QAVLRQIQRA HFVSRYCAEP RIL 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 444 (A) LÄNGE: 101 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 444: SLSWSKSGLW LAVVTKDRGP SASSGSRGSS LTCTGCTACI GDLPGLLSLS LLLVCSIAPF 60 SSSRIALAKL PRVGFPMEAV VYRGILFSAI EACKAALRGV Q 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 445 (A) LÄNGE: 539 Aminosäuren (B) TYP: Protein 30 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 445:

| | LDVQVKDDSR | ALTLGALTLP | LARLLTAPEL | ILDQWFQLSS | SGPNSRLYMK | LVMRILYLDS 60 |
|----|------------|-------------|-------------|-------------|-------------------|---------------|
| 45 | SEICFPTVPG | CPGAWDVDSE | NPQRGSSVDA | PPRPCHTTPD | SQFGTEHVLR | IHVLEAQDLI120 |
| | AKDRFLGGLV | KGKSDPYVKL | KLAGRSFRSH | VVREDLNPRW | NEVFEVIVTS | VPGQELEVEV180 |
| | FDKDLDKDDF | LGRCKVRLTT | VLNSGFLDEW | LTLEDVPSGR | LHLRLERLTP | RPTAAELEEV240 |
| | LQVNSLIQTQ | KSAELAAALL | SIYMERAEDL | PLRKGTKHLS | PYATLTVGDS | SHKTKTISQT300 |
| | SAPVWDESAS | FLIRKPHTES | LELQVRGEGT | GVLGSLSLPL | SELLVADQLC | LDRWFTLSSG360 |
| 50 | QGQVLLRAQL | GILVSQHSGV | EAHSHSYSHS | SSSLSEEPEL | SGGPPHITSS | APELRQRLTH420 |
| | VDSPLEAPAG | PLGQVKLTLW | YYSEERKLVS | IVHGCRSLRQ | NGRDPPDPYV | SLLLLPDKNR480 |
| | CTKDDTSOKK | RTI.SPEENER | FEWELPI.DEA | ORRKI,DVSVK | SNSSEMSRER | DCWGRCSWT 539 |

449

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO | | |
|--------------------------------|--|--|
| | | |

(A) LÄNGE: 99 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

10 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 446:

LLCLPAFVSL HHRLNVMSLK LGSKGRACAL QPFHLTGPYS GLCLTKEKNR MFPLLHGLYP60
SGPLGRGPEL AVSCFACTLF SLPPNSSGPS VSVPGQWQH
99

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 447

(A) LÄNGE: 112 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

30

35

45

25

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 447:

40 VWIKLFTCST SSNSAAVGRG VRRSRRKCRR PDGTSSRVSH SSRKPLFKTV VRRTLHLPRK 60 SSLSKSLSKT STSSSWPGTD VTITSKTSFQ RGLRSSRTTW LRKLRPANFS LT 112

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 451

(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
|----|--|----|
| 5 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 10 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 451: FFFFFVETGF RHVDETGLEL LASSDLPPQL LKVLGLYRHE PLSLALKRFS QRPSVR | 56 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 452 | |
| 15 | (A) LÄNGE: 56 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | |
| 20 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 25 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 452: | |
| 30 | IRFGISCPGP GISLQEPLPL CWRHSFRIRR RREKRKCKGG RSFPGRTISV THMDPR | 56 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 453 | |
| 35 | (A) LÄNGE: 57 Aminosäuren (B) TYP: Protein | |
| | (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | |
| 40 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 45 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 50 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 453: | |

451

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

57

VTEMVRPGKD LPPLHFLFSL LLLILKLCLQ QRGRGSCREI PGPGQEMPNL IYLTEGL

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 454

- (A) LÄNGE: 80 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:

5

20

25

30

35

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 454:

ILAFWRAAPL WHHQTLLCFP STWNSSNIRG CEGLAILLSW VHVSDRNGAA WERSPSFTFS60 LLPPPPYSKT VPPTEGQGLL 80

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 455

(A) LÄNGE: 182 Aminosäuren

(B) TYP: Protein
(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 455:

ARLPLLAAED RGQPGSVKDP KMAGRKLALK TIDWVAFAEI IPQNQKAIAS SLKSWNETLT 60 SRLAALPENP PAIDWAYYKA NVAKAGLVDD FEKKFNALKV PVPEDKYTAQ VDAEEKEDVK120 SCAEWVSLSK ARIVEYEKEM EKMKNLIPFD QMTIEDLNEA FPETKLDKKK YPYWPHQPIE180 NL

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 456

- (A) LÄNGE: 76 Aminosäuren
- 50 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 456: AQSIAGGFSG KAANLEVRVS FQDFRELAMA FWFWGMISAK ATQSMVFRAS FRPAILGSFT60 15 DPGCPRSSAA SNGSRA (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 457 (A) LÄNGE: 104 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 457: CPECVIQGPE LPPGLNFINS QLVGEANRDT FSCLIWFLGK LHSSPQWSSD QMELSSSSSP 60 35 SLSHILQSWP LRETPTQHKI SHLLFLRHPP GQYIYPLARE PSAH 104 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 458 (A) LÄNGE: 223 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 458: RGAGGHQGES GRPEGWPPPF LHPRGRFQVP WLESVLIVVS NNIDEEALAR LAQEGSEVNV 60 IGIGTSVVTC PQQPSLGGVY KLVAVGGQPR MKLTEDPEKQ TLPGSKAAFR LLGSDGSPLM120 DMLQLAEEPV PQAGQELRVW PPGAQEPCTV RPAQVEPLLR LCLQQGQLCE PLPSLAESRA180 LAQLSLSRLS PEHRRLRSPA QYQVVLSERL QALVNSLCAG QSP 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 459 (A) LÄNGE: 157 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 15 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 459: VIRVVSSOPR SESOGDCPAH RLFTRACSLS DSTTWYCAGL RSRLCSGLSR LRDSWAKALD 60 SARDGSGSHS CPCWRQSRSS GSTWAGLTVQ GSWAPGGHTL SSCPACGTGS SANCSMSMSG120 DPSEPRSRKA ALLPGNVCFS GSSVSFIRGW PPTATSL 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 460 (A) LÄNGE: 93 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 460:

50 PPLFPHLLFL WGKVSDSCCF QSAPLRVSGG LPRTQTVHQG LQPLGQHHLV LCRAPQPPVL60 RAESAQGQLG QGSRLCQGWE RLTQLSLLEA EPQ 93 454

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 461

- (A) LÄNGE: 328 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 461:

FSLILCKHSI GDRKNYASAK LSELLPEEVE AEVKAAAEIS MGTEVSEEDI CNILHLCTQV 60
20 IEISEYRTQL YEYLQNRMMA IAPNVTVMVG ELVGARLIAH AGSLLNLAKH AASTVQILGA120
EKALFRALKS RRDTPKYGLI YHASLVGQTS PKHKGKISRM LAAKTVLAIR YDAFGEDSSS180
AMGVENRAKL EARLRTLEDR GIRKISGTGK ALAKTEKYEH KSEVKTYDPS GDSTLPTCSK240
KRKIEQVDKE DEITEKKAKK AKIKVKVEEE EEEKVAEEEE TSVKKKKKRG KKKHIKEEPL300
SEEEPCTSTA IASPEKKKKK KKKRENED

25

30

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 462

- (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 462:

YNRNSFLLIL VLSLFFLFLL FLWTSNCCAG TWFFLRKWFF LNVFLFTPFL LLLHRCFFFF 60
CHFFFFLFFN FNFNLGFFGF LFSNFILFIY LFYFAFFRTG WKCGVTRRIV SLHFTFVFIF120
FCFC 124

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 463

- 50 (A) LÄNGE: 101 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 463: SSFSLFFFFF FFFSGLAIAV LVHGSSSESG SSLMCFFLPL FFFFFTDVSS SSATFSSSSS 60 15 STLTLILAFL AFFSVISSSL STCSILRFLE QVGSVESPEG S 101 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 464 20 (A) LÄNGE: 427 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 464: GGSSRRHGGG YAAVALLVLL LLGPGGWCLA EPPRDSLREE LVITPLPSGD VAATFQFRTR 60 WDSELQREGV SHYRLFPKAL GQLISKYSLR ELHLSFTQGF WRTRYWGPPF LQAPSGAELW120 VWFQDTVTDV DKSWKELSNV LSGIFCASLN FIDSTNTVTP TASFKPLGLA NDTDHYFLRY180 AVLPREVVCT ENLTPWKKLL PCSSKAGLSV LLKADRLFHT SYHSQAVHIR PVCRNARCTS240 40 ISWELRQTLS VVFDAFITGQ GKKDWSLFRM FSRTLTEPCP LASESRVYVD ITTYNQDNET300 LEVHPPPTTT YQDVILGTRK TYAIYDLLDT AMINNSRNLN IQLKWKRPPE NEAPPVPFLH360 AQRYVSGYGL QKGELSTLLY NTHPYRAFPV LLLDTVPWYL RLLHPLPACP GPAATPPPGD420 **ADSAAGQ** 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 128 Aminosäuren (B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: lin ar

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

5

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

10

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 465:

SPSILYGSCT CHSHKAFGGP DTGGHPSCRP HQVQSCGSGS KTLSLMWINL GRSSVMSSQG 60 SSAPLSTSST PPTQSLPLPP SNPWVWPMTL TTTFCAMLCC RGRWSAPKTS PPGRSSCPVV120 PRQASLCC 128

15

20

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 466
 - (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

30

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 466:
- PQAWRRLCRC CSARPVAPGA RRLVPCRTPT RQPAGGTCHH PAAFRGRSRH IPVPHALGFG 60
 35 ASAGRSVPLQ ALSQSPGAAD LQVFSTGAAP VIHTRLLEDP ILGATLPAGP IRCRAVGLVP120
 RHCH 124
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 467
 - (A) LÄNGE: 106 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 467: |
|----|--|
| 5 | FLHKTHNRAV EEAKEPFLCL CSRTERGPLA SVSLLVLPGL YQALRRGMET PHSGAWLGEG 60 EAAGVLWASR GYNLSSLGNV CPFVGSSPTR RGTQLYTGTI CVWSVL 106 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 468 |
| 10 | (A) LÄNGE: 164 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 15 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 468: |
| 25 | ISTKQTTHRL SQCKVESPDV SDYCLQMDTR SPESSDYTLE KPKEPLPPPL PQARPQSGAF 60 PYPASRPGTV REEPAGSRWP EGLSQSYYRG IKRAPLLPPQ PCCESCAGIN LRNSPEAETG120 LMPWERSECE PMAPSLLGTN LPKYVKAEGD RDLAEGRKSF SSRN 164 |
| 30 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 469 |
| 35 | (A) LÄNGE: 108 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 40 | |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 45 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 469: |
| 50 | EIRGRPPLFM PPLSCVDEFL QNRPHTDCPS VKLSPPTCRT TAYKWTHVPQ RAQIIPSRSP 60 KNPCRLPFPK PGPRVGRFHT PPQGLVQSGK NQQAHAGQRA SLSPTTEA 108 |

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 470

```
(A) LÄNGE: 317 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
         (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
5
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 470:
     NMVDYYEVLG VQRHASPEDI KKAYRKLALK WHPDKNPENK EEAERKFKQV AEAYEVLSDA 60
     KKRDIYDKYG KEGLNGGGGG GSHFDSPFEF GFTFRNPDDV FREFFGGRDP FSFDFFEDPF120
     EDFFGNRRGP RGSRSRGTGS FFSAFSGFPS FGSGFSSFDT GFTSFGSLGH GGLTSFSSTS180
20
     FGGSGMGNFK SISTSTKMVN GRKITTKRIV ENGQERVEVE EDGQLKSLTI NGVADDDALA240
     EERMRRGQNA LPAQPAGLRP PKPPRPASLL RHAPHCLSEE EGEQDRPGAP GPWDPLGVRS300
     RIERRWQEEE AEAERGV
25
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 471
          (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
30
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
       (iii) HYPOTHETISCH: ja
 35
       (vi) HERKUNFT:
           (A) ORGANISMUS: MENSCH
 40
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 471:
      SMPLVQLPSS FKLLSLLLLL PLATFFQSCC GRRGGPRARV PQVGPARPPP QRDSEARVSA 60
      ARQAGAASAG GGRQAGLAGR SGLSACAPQR GHRRRPHHLL LRTLTGHLLQ LLLFLDRSRQ120
                                                                       123
 45
      FSL
      (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 472
           (A) LÄNGE: 105 Aminosäuren
           (B) TYP: Prot in
 50
           (C) STRANG: einzel
```

(D) TOPOLOGIE: linear

| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
|----|--|
| 5 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 10 | : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 472: |
| 15 | KIRSNQCLWS NFLPPSNSSL CFCFFLLPPS FNPAADAEGV PGPGCPRSVL LALLLRETVR 60 RVSQQRGRPG RLRRAEAGRL GWQGVLASPH ALLSEGIVVG HTIYC 105 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 473 |
| 20 | (A) LÄNGE: 159 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 25 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 30 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 473: |
| 35 | IVSERSLRSL WTAHWALPEM DSRIPYDDYP VVFLPAYENP PAWIPPHERV HHPDYNNELT 60 QFLPRTITLK KPPGAQLGFN IRGGKASQLG IFISKVIPDS DAHRAGLQEG DQVLAVNDVD120 FQDIEHSKAV EILKTAREIS MRVRFFPYNY HRQKERTVH 159 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 474 |
| 40 | (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 45 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 50 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |

| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 474: |
|----|---|
| 5 | PPTGRPPPFF FFFFFFFSIV FYFLGERLGG GRGENSVSLE SQKCMNLLVV QGWDKMAREV60 RWKIPKILFA TDFYN 75 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 475 |
| 10 | (A) LÄNGE: 97 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 15 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 475: |
| 25 | LGGLSSSDVK SQLSSRRLLQ CDGSGQKLGQ LIVVVRVVYP LMRRNPCWRI LIGRQENHRV60 VIIRNPAVHL GQGPVGSPQR PQTPLTDNSV WEPEADA 97 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 476 |
| 30 | (A) LÄNGE: 274 Aminosäuren (B) TYP: Protein |
| | (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
| 35 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 40 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 45 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 476: |
| 50 | GHLWRPAGGR LPRHHDQVCR AAEPHRGGGL CGHQRRLPHR PRVQEGWGLC PHESLHQVPA 60 DRPWHEPGAG CAADCEDPHR RPGACEPGAP PAARAAGLGR GTRHGNGDIL SFEDANRAMQ120 TGVTGIMIAR GALLKPWLFT EIKEQRHWDI SSSERLDILR DFTNYGLEHW GSDTQGVEKT180 RRFLLEWLSF LCRYDPVGLL ERLPQRINER PPYYLGRDYL ETLMASQKAA DWIRISEMLL240 GPVPPTSPSC RSTRPTRTSS LRLSQGHPGA RRVQ 274 |

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 477

- (A) LÄNGE: 256 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

10

15

5

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 477:

AGPAPVQPGP HTRCRCPRGH GSRGRSQAGK LWCPAGPRRP GTSTPPSSPV RTCGPLTDED 60
VVRLRPCEKK RLDIRGKLYL APLTTCGNLP FRRICKRFGA DVTCGEMAVC TNLLQGQMSE120
WALLKRHQCE DIFGVQLEGA FPDTMTKCAE LLSRTVEVDF VDINVGCPID LVYKKGGGCA180
LMNRSTKFQQ IVRGMNQVLD VPLTVKIRTG VQERVNLAHR LLPELRDWGV ALVTEMGTSC240
HLRMPTAPCR LVSPGS

25

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 478

- (A) LÄNGE: 165 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- 30 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 478:

NLLYSPRPRV PLGKPEATCT RWPCASARRR GGGHWPKEHL ADADPVGCLL AGHQRLQVVA 60
AQVVGRPLVD PLWEPLQQPH GIVPAQEGQP LEQKAPGLLH ALRVRAPVLQ AVVGEVPQDV120
QALGRRDVPV PLLLDLREEP RLEQGATGNH DPGDTSLHGA VGILK 165

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 479

- 50 (A) LÄNGE: 262 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 479: GSPMSPARAM QTLFVPEHGD HGAGVCSDHH HRGGHVPAEP LQAVCTVLHQ PAQPGAEERR 60 15 CPVLRRMPVA SETQCQATES QSRSLTPRLG PPTAWPCALR PAERFPPLPA QCLLHVQLQT120 LFVPEHGDHG AGVCSDHHHR GGHVPAEPLQ AVCTVLHQPA QPGAEERRCP VLRRMPVALG180 EHSVRORNPR AAGLRPASAH RPPGRAALRP AGALPPLPAH LSVPAARDRP AAHHLAVRRG240 GAPTLPGPLD LQGSGPRGGV GN 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 480 (A) LÄNGE: 270 Aminosäuren (B) TYP: Protein 25 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 480: AAQCLLHVQC KRSLFQSMEI TELEFVQIII IVVVTCLLSH YKLSARSFIS RHSQGRRRED 60 40 ALSSEGCLWP RRHSVRQRNP RAAVLRPASA HRPPGRAPFA QRSVFHRCQP NVSCTCNCKR120 SLFQSMEITE LEFVQIIIIV VVTCLLSHYK LSARSFISRH SQGRRREDAL SSEGCLWPSE180 STVSGNGIPE PQVYAPPRPT DRLAVPPFAQ RERFHRFQPT YPYLQHEIDL PPTISLSDGE240 EPPPYQGPWT FKVRDPEEEL EIERGLGAET 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 481

(A) LÄNGE: 124 Aminosäuren

(B) TYP: Protein
(C) STRANG: einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 481: 10 ATTSCLHGPS SAGTARGGGE KMPCPQKDAC GPRRAQCQAT ESQSRRSTPR LGPPTAWPCR 60 PSPSGSASTA SSPPIRTCST RSTCRPPSRC QTGRSPHPTR APGPSRFGTP RRSWKLNGDW120 VRRP 124 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 482 (A) LÄNGE: 99 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 20 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 482: RVLVSPLSLS MWRWKVEKDT VSILKLLRFS ERGRHLNRQV GFSVLSALGI WREMGLLSLC60 35 TQEGHALKTV FVDQRRLYST GGIQMSLRGR EETWQADYI (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 483 (A) LÄNGE: 104 Aminosäuren (B) TYP: Protein 40 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 483: VLEEEKKHGK QITSEPFELC FSFFPCLFSK IYLNLETODI FLGNLLPMSE VASAASROIP 60 5 GNPEPONVIP PGSAWPDPVL SAGFTYQSHS SFSINTPKSS PNHH (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 484 (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) TYP: Protein 10 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 484: 25 KLDSTQCRPS LHTNMYVLLS ECHLLCTQCH DSKIKISVSN QNINQARNSW AQRGVRGLSY 60 TAVKQPTCSA HSQAESDWSC RQRGGGRVLC CPLLCMVSWV FQGGQLLSPN KTVNSLRTGP120 LPH 123 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 485 (A) LÄNGE: 303 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 35 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 485: LGRKPSWVGG AGLEPSQGSG LSHHPAPQSD SAPTSPPIPG EPGPQREVDK WGGSLGRPES 60 SGHPGRTPAT CCHCAAVMAR SGSATPPARA PGAPPRSPPQ RLVQDVSGPL RELRPRLCHL120 RKGPQGYGFN LHSDKSRPGQ YIRSVDPGSP AARSGLRAQD RLIEVNGQNV EGLRHAEVVA180 50 SIKAREDEAR LLVVDPETDE HFKRLRVTPT EEHVEGPLPS PVTNGTSPAQ LNGGSACSSR240 SDLPGSDKDT EDGSAWKQDP FQESGLHLSP TAAEAKEKAR AMRVNKRAPQ MDWNRKREIF300

SNF

465

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 486 |
|----|--|
| 5 | (A) LÄNGE: 149 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 10 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 15 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 486: |
| 20 | APRRPRPRR LEPCESTSAR HRWTGTGSVK SSATSEPLPA CLGTLGPLPH GPWASACPEL 60 PQPQWTGGWS CHCPEISPSP GEPPSCPCPP GTGGLWQQDR GRETQRCERE SETETERERE120 RHRERQRESE RARGSRGARA FAALPGPAD 149 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 487 |
| 25 | (A) LÄNGE: 217 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel |
| 30 | (D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 35 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 40 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 487: |
| 45 | FLGNGRTTLQ STEAGGARGR LRPKVRAGGV PGSRDRQEGA QKLLKISRFL FQSICGARLL 60 TRMARAFSLA SAAVGLRWRP LSWKGSCFQA LPSSVSLSEP GRSLRDEHAE PPLSWAGLVP120 LVTGDGRGPS TCSSVGVTRS RLKCSSVSGS TTSSRASSSR ALMLATTSAW RSPSTFCPFT180 SMSRSWARRP ERAAGEPGST ERMYWPGRDL SLCRLNP 217 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 488 |
| 50 | (A) LÄNGE: 298 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einz I |

466 WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 488: EIRAVGGGVC VDGMGTPGEG LGRCSHALIR GVPESLASGE GAGAGLPALD LAKAQREHGV 60 15 LGGKLRQRLG LQLLELPPEE SLPLGPLLGD TAVIQGDTAL ITRPWSPARR PEVDGVRKAL120 QDLGLRIVEI GDENATLDGT DVLFTGREFF VGLSKWTNHR GAEIVADTFR DFAVSTVPVS180 GPSHLRGLCG MGGPRTVVAG SSDAAQKAVR AMAVLTDHPY ASLTLPDDAA ADCLFLRPGL240 PGVPPFLLHR GGGDLPNSQE ALQKLSDVTL VPVSCSELEK AGAGLSSLCL VLSTRPHS 298 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 489 (A) LÄNGE: 175 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 489: AGHRYQGDIR ELLQCLLAVG QIPTSTVQEE RGHTRQPRTK KETVSSCVIW EGQGGIWVIC 60 OHCHCPDSLL GSVAAACHNS ARSPHAAETA OVGGTRDWHS GDGEVPERVR HDLSSSVIGP120 40 FGEAYEKLPA GEENVSAIQR RVLVSYFHNS EPQVLQGFAD SIDLWPTSGA PGPRD (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 150 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
|----|--|
| 5 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 490: |
| | (XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG. SEQ ID NO 490. |
| 10 | LGPCPLGSRP CRQAAVPAAM TPQVAVLAAV APVVASVYLP APRAPFELWP DPEREGQPPH 60 LPPTPGSLGL PGSGHGSSGP APPPASPSHP HRLPLQPLGF LSFLVSSPVS SGHPHSCRAV120 ISAGAPPPED RVGGEGSPRL QASGTGSSGF 150 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 491 |
| 15 | (A) LÄNGE: 89 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| •• | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 20 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 25 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 491: |
| 30 | FVKRTKQPRQ TLDAPCSALR LWGRCLLGEA VAQGVHCEAG PVDSAGGIHL ASGCLVSVYS60 DIAFCCHLSC GQRGVSWHEN IFFFKCGSF 89 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 492 |
| 35 | (A) LÄNGE: 63 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
| 40 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 45 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 50 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 492: |

LTHLLFEKCL LPSLGLITKF DHDHIVVSQS ALEIVSGLHE VAMGVWSTLK LYQSCTYFQT60 FLK 63

| (A) LÄNGE: 73 Aminosät (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MEN : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBU | SCH |
|--|--|
| (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MEN | UNG: SEQ ID NO 493: |
| (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MEN : | UNG: SEQ ID NO 493: |
| (A) ORGANISMUS: MEN | UNG: SEQ ID NO 493: |
| (xi) SEQUENZ-BESCHREIBU | QQVQP HSARPELQPL PKGIFPTAST PSKEHQGFVS60 |
| | |
| DGSRMLCHYI QKQDNLKLNG CPLQS VVLFFLQTID IYS | |
| (2) INFORMATION ÜBER SEQ | ID NO 494 |
| (A) LÄNGE: 318 Aminos (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | äuren |
| 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MEN | ISCH |
| (xi) SEQUENZ-BESCHREIBI | UNG: SEQ ID NO 494: |
| 40 KCATFWSFPR RQGGLGIAIS EEDTL | SGVII KSLTEHGVAA TDGRLKVGDQ ILAVDDEIVV 60 |
| | NPDSQ AVPSAAGAAS GEKKNSSQSL MVPQSGSPEP120 |
| | PGCET TIEISKGRTG LGLSIVGGSD TLLGAIIIHE180 DLRKA THDEAINVLR QTPQRVRLTL YRDEAPYKEE240 |
| | RNDTG VFVSDIVKGG IADADGRLMQ GDQILMVNGE300 |

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 495

(A) LÄNGE: 206 Aminosäuren (B) TYP: Protein

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 495: 15 SAFAEMGSDH TQSSASKISQ DVDKEDEFGY SWKNIRERYG TLTGELHMIE LEKGHSGLGL 60 SLAGNKDRSR MSVFIVGIDP NGAAGKDGRL QIADELLEIN GQILYGRSHQ NASSIIKCAP120 SKVKIIFIRN KDAVNQMAVC PGNAVEPLPS NSENLQNKET EPTVTTSDAA VDLSSFKNVQ180 HSGASQGGRG VWVLLSAKKI HSVESS 206 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 496 (A) LÄNGE: 119 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 25 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 496: TSWIIMAPSS VSEPPTMLRP SPVRPLEISM VVSQPGIMGQ VAGSEAKIAG VDDLLVFRMD 60 SGSGEPDCGT IRDWELFFFS PLAAPAAEGT AWESGFSAWM VSFTVIFAVF RRLINFSIG 119 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 497 (A) LÄNGE: 71 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 45 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 497: SAPSLTKCRS THVYPLSLIM FMSGGSSRST LRRMVPTPST TSLSPRSSSS TSKLLTQSGP60 SLPOPPASRP F 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 498 (A) LÄNGE: 139 Aminosäuren (B) TYP: Protein 15 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 498: SRSPACGASE HGDGAMSLIC SISNEVPEHP CVSPVSNHVY ERRLIEKYIA ENGTDPINNQ 60 30 PLSEEQLIDI KVAHPIRPKP PSATSIPAIL KALQDEWDAV MLHSFTLRQS CRQPAKSCHT120 LCTSTMPPAV SLPVSPRKL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 499 35 (A) LÄNGE: 74 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

TTGRERGCRP CAGLFYCFLF LMKLDHCLQN PAQALLPIPF TVSLVRRAMT RQAASCWYRA60

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 499:

74

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

CDSSWRVVCS SGAE

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 500

- 5 (A) LÄNGE: 71 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 500:

FSFFNETRSL LTKPCTSPPA HPLHSSLGSA SPVSQELQQN GCGTATTTSI ERQEGRGAVG60 LVQGFFIVFF F 71

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 501

25

20

- (A) LÄNGE: 284 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

30

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 501:

EARGLATRTR SGAAAHAGDR FTDADDVAIL TYVKENARSP SSVTGNALWK AMEKSSLTQH 60
SWQSLKDRYL KHLRGQEHKY LLGDAPVSPS SQKLKRKAEE DPEAADSGEP QNKRTPDLPE120
EEYVKEEIQE NEEAVKKMLV EATREFEEVV VDESPPDFEI HITMCDDDPP TPEEDSETQP180
DEEEEEEEEK VSQPEVGAAI KIIRQLMEKF NLDLSTVTQA FLKNSGELEA TSAFLASGQR240
ADGYPIWSRQ DDIDLQKDDE DTREALVKKF GAQNVARRIE FRKK 284

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 502
- 50 (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 502:

15 ETFSSSSSS SSGCVSESSS GVGGSSSHIV ICISKSGGLS STTTSSNSRV ASTSIFLTAS 60 SFSWISSFTY SSSGKSGVLL FCGSPLSAAS GSSSAFRLSF WEEGLTGASP SRYLCSWPRR120 CLR 123

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 503

20

25

5

10

- (A) LÄNGE: 175 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
- (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

30

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 503:

VFLRCGWIII THSYMYFKIR RALIHHNLLK LPGGFHKHLF DCFFILLDFF LHILFFRQIW 60 SSLILWFPAI RGLRVLLRLP LELLGGGAHR RVPQQVLMLL APQVLEVAVL QGLPRVLRER120 ALLHRFPQGV TGDGAGRAGI FLHVGKDGYV VRIREAIARV RCRSAPRARR QAPGF 175

40

45

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 504

- (A) LÄNGE: 78 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

50

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 504: CPPEKSLQMF QPLSSPDSHR KGTGFGLGIV FSLTFFKRRM WPLAFGSGMG LGMAYSNCQH60 DFOAPYLLHG KYVKEQEQ 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 505 (A) LÄNGE: 95 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear . (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 504: SKTSTLPVAI WTRQRLEHLQ GFLGWTSITR ILSSRPHPPD TGPTSCRAPT QTCSPPAPPA60 FLSAGPRAPT PESLARAGNK SQVRKAGADA PDIAR 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 506 (A) LÄNGE: 156 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 506:

AIPNPMPEPK ANGHILLLKK VSEKTIPNPK PVPFLWLSGL DRGWNICRDF SGGHQLPGFY 60

50 LHDRIRQTPV PLPAELRLRH VPHPRLQLSS RPAPALRPLK VSRELETSPR SGRQAQTLQI120 SRDDPLLPSL PVFSVGRQGD AVVWRLEVTL TLGCAY

| | (2) INFORMATION UBER SEQ ID NO 507 |
|----|---|
| 5 | (A) LÄNGE: 169 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 10 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 15 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 507: |
| 20 | AASGMLGSWP ARTFHPGACV SRRPSAPWKH TASGKDSPDL RFSEHGVSQE FWAGGLVAVL 60 EMTPSPSPWG TQEGPAGMCS LWVVGWCPCR GAGVRDLVLV HAGVWCKHVC AVQRDACGES120 RTPAPPRKGG AVTSVLCLFL IKTFPLFSYK FASCKQVHKD PPLVKSGFE 169 |
| 25 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 508 |
| 30 | (A) LÄNGE: 155 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 35 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 40 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 508: |
| 45 | TQNTGNRSAF PGWRWCAALS TRVSLYSTYM FTPHTCVDEH QITHPSSTTG TPADYPQAAH 60 SGRALLGAPR GGARGHLQHC HQAASPEFLG NTVLGKPKVR AVLPRGRVLP GCGGPAADTG120 PRVEGPGRPA SKHARRSLGE PGSVASSLLS LRSPI 155 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 509 |
| 50 | (A) LÄNGE: 148 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel |

475 WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 509: ENRGNVLIKN KHKTLVTAPP FLGGAGVRLS PHASLCTAHT CLHHTPAWTS TRSRTPAPRQ 60 GHQPTTHRLH IPAGPSWVPH GEGLGVISST ATRPPAQNSW ETPCSENRRS GLSFPEAVCF120 QGAEGRRLTQ APGWKVLAGQ LPSMPDAA (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 510 (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren 20 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 510: 35 NAYISGYERD FMTIQSNITL ADRETEVFHD LPSLPASLRQ NWIPTLVFFL PFTSFSLLYN60 VLRDQNSHQN RLFLR (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 511 40 (A) LÄNGE: 67 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

476

PCT/DE99/01258

(A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 511: 5 FRDTEGLLAL MTFWMGLQLM TILILEERTL LIFSPIALLR RSTSYSESLH IPLVFLQAPE60 PLVOMLY 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 512 (A) LÄNGE: 101 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 15 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 512: IFFFFFFFF PLRHLFNNCR NPKELASNLE VVSEAAGWLD WAQPLSCLNR PRNGIMMTMR 60 TSILSSSHCV YYVFSFNKAF VPMALELGGR LKECVVILSK M 101 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 513 (A) LÄNGE: 179 Aminosäuren 35 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 45 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 513: 50 FGTMGGISDP DTLHIWKTNS LPLRFWVNIL KNPQFVFDID KTDHIDACLS VIAQAFIDAC 60

SISDLQLGKD SPTNKLLYAK EIPEYRKIVQ RYYKQIQDMT PLSEQEMNAH LAEESRKYQN120

477

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

EFNTNVAMAE IYKYAKRYRP QIMAALEANP TARRTQLQHK FEQVVALMED NIYECYSEA 179

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 514

(A) LÄNGE: 179 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:

5

20

25

30

35

40

45

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 514:

DRGAPALTPG HLHPLPPVPR SVSGMEAREL VRLPHLPSTA CTVPTHLLHN VQLVLLPRAP 60 CIQAAKHKLG ERRPPARRLQ PRNSTSSTLV QGALLELTFD WFLLQLPKCY LHFPLTRRGS120 WPQTVSSSVR FLLLGRLLVE WAVPAPWGAL WASPGAGRVE GRDGGHRSWE PRLQEKERG 179

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 515
 - (A) LÄNGE: 200 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 515:

SGDRWEGMEV PRGQGGGAPV SESSPSSCPR PSRLCSVFPS LSHRHGVEDQ VEAQWASISP 60
SSSLTNSPCV SGLTVALVDV VLHQSHHLLK LVLQLCPPGR GVGLQRGHDL RPIPLGVLIN120
LCHGHIGVEL ILVFPRLLGQ MGIHLLLAER RHVLDLLVVA LHDLPVLRNL LGVEELVGWR180
ILAQLQVRDG AGVDEGLRDD 200

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 516

(A) LÄNGE: 157 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

10 (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 516:

TSMEALLFRL FKLPATTLRC IGLRRPLVTH TLRRKCEHKA SRLCHGGCCC TLEPCVGRHR 60 DWDLERGKSS AKTGGELHGR RTAAARGGSE RPVLGHRRRD PDAGGLRGQD GEALQHRGWH120

IPGSETLPGR GGHVPWPRPG RRHPHHMCGF WDSQSLA

20

15

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 517

(A) LÄNGE: 401 Aminosäuren

(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

30

25

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 517:

RTRCAGSVNT KPPGFVMAAA AARWNHVWVG TETGILKGVN LQRKQAANFT AGGQPRREEA 60
VSALCWGTGG ETQMLVGCAD RTVKHFSTED GIFQGQRHCP GGEGMFRGLA QADGTLITCV120
DSGILRVWHD KDKDTSSDPL LELRVGPGVC RMRQDPAHPH VVATGGKENA LKIWDLQGSE180
EPVFRAKNVR NDWLDLRVPI WDQDIQFLPG SQKLVTCTGY HQVRVYDPAS PQRRPVLETT240
YGEYPLTAMT LTPGGNSVIV GNTHGQLAEI DLRQGRLLGC LKGLAGSVRG LQCHPSKPLL300
ASCGLDRVLR IHRIQNPRGL EHKVYLKSQL NCLLLSGRDN WEDEPQEPQE PNKVPLEDTE360
TDELWASLEA AAKRKLSGLE QPQGALQTRR RKKKRPGSTS P 401

45

50

40

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 518

(A) LÄNGE: 222 Aminosäuren

(B) TYP: Protein
(C) STRANG: einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 518: SWEKLYVLVP DGNPQVQPVI PHVLGPEHRF LRALQVPYLQ SILFPTCGNH MGVCWVLAHP 60 THPRAHSQFQ EWVRGCVLVL VMPDSENPRI HTCDEGAVGL GEATEHALPA RAVSLTLEYA120 ILGAEVLHRP VRAAHQHLGL AAGAPTQGAH CLLAPRLSSG REVRRLFSLK IYPFQDPSLG180 15 ADPHMVPACS SSRHDKAWRL CVHTSGAACA SPAGVEVRCT AV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 519 (A) LÄNGE: 86 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 519: DPRPVSLLTL ALLPRCHFLS SSVKYRLHIL SLNASTICVT PKDFWDFDET CEGEDTEKPV60 35 ICKHLLLFPH HLWDISAVVS KWOIIN (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 520 (A) LÄNGE: 77 Aminosäuren 40 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 50 (A) ORGANISMUS: MENSCH

:

| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 520: |
|----|--|
| 5 | ISSVNYHMTI QAQYKLGHCI LCGWISVAVF LTSPKKTSCR AELLVQAPDN DAPDFAFWGL60 SLLLSHFLKL FAWPWHH 77 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 521 |
| 10 | (A) LÄNGE: 71 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 15 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 521: |
| 25 | CGNKSKCLQI TGFSVSSPSQ VSSKSQKSLG VTQIVLALSD KMCSLYLTEE ERKWHLGSSA60 RVSKETGLGS Q 71 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 528 |
| 30 | (A) LÄNGE: 120 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
| 35 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 40 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 45 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 528: |
| | LTYLFFFFFF FFLGRSLGFI RSVGTLFRSE APPSHGVGDS GGRGNPSEHP GGCVVSMYFA 6 LPHLFHGVPC QGQALICGEG SKQRRRPFRG GERAVAPRTP SPAHDIPEKE TKIKPRGLST12 |
| 50 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 529 |

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (A) LÄNGE: 90 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 529: 15 PLLKGKKLSA ALTNLSFFFF FFFFFGKKPW LYSLCGDTVP FRGPSQPWGG GQWWAWESQR60 ASWRVRRLHV FCSSPSFPWG PLPGSSTNMW 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 96 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 530: NKAPGPFYVG APLKYGMVVG REAVAQQSLS PDYQLWGGFQ GARSRLGSSS HRHVGGGRKY60 LQGGTVSEEQ DGRGFSACYG ILFKEMGVKP GTVAHA 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 531 (A) LÄNGE: 497 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 45 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 50

```
(vi) HERKUNFT:
```

(A) ORGANISMUS: MENSCH

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 531:

TPALVQRFRE GGSGAPEQAE CVELLLALGE PAEELCEEFL AHARGRLEKE LRNLEAELGP 60
SPPAPDVLEF TDHGGSGFVG GLCQVAAAYQ ELFAAQGPAG AEKLAAFARQ LGSRYFALVE120
RRLAQEQGGG DNSLLVRALD RFHRRLRAPG ALLAAAGLAD AATEIVERVA RERLGHHLQG180
LRAAFLGCLT DVRQALAAPR VAGKEGPGLA ELLANVASSI LSHIKASLAA VHLFTAKEVS240
FSNKPYFRGE FCSQGVREGL IVGFVHSMCQ TAQSFCDSPG EKGGATPPAL LLLLSRLCLD300
YETATISYIL TLTDEQFLVQ DQFPVTPVST LCAEARETAR RLLTHYVKVQ GLVISQMLRK360
SVETRDWLST LEPRNVRAVM KRVVEDTTAI DVQVGLLYEE GVRKAQSSDS SKRTFSVYSS420
SRQQGRYAPS YTPSAPMDTN LLSNIQKLFS ERIDVFSPVE FNKVSVLTGI IKISLKTLAG480
SVCGLRTFLA LCGLOOG

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 532

20 (A) LÄNGE: 153 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 532:

35

30

CGSGWSWPHW PATRPGQGPP SQPREVLPAP GGRLSGSPGR PPGDPAGGGP GARGPLVPRS 60 PWQRLRARQR PAGPREPASA GGSGPAPAPA VSCHHHPAPA PAAAPPAQNS GCPAAGRRPP120 ASRHLLGPGP QTAPGRPPPP GRGRPRSHCL HGR 153

40

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 533

(A) LÄNGE: 221 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

45 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

50

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 533: 5 YDQALHLHVV GQQPPRRFPG LCTQRAHGRH WELILHQKLF ISESEDVGDG GRLVVQAEAG 60 EQQEQGRWCG TPLLPRAVAE ALSRLAHRVD EAHDEALTDT LTAELTPEVG LVGEGHLFGG120 EKVHCCQRGL NVAQDGAGHI GQQLGQARAL LPSHARCCQR LADVCQAAQE GRPETLQVVA180 QALAGHSFHD LRGSVCEPGS GQQGPGSPQA PVEAVQRPHQ Q 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 534 (A) LÄNGE: 52 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 534: PSILIPMTPG GFFSVMVRAK TGSTHRCSPA VYPLMRRIPC WRILIGRQET TG 52 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 535 (A) LÄNGE: 38 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 535:

AGKKPPASHH KESGCPSRPS PTGHSTPPSD PLTDNSVW

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 536 (A) LÄNGE: 55 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 536: SGCVPSHEED SMLEDSHRQA RNHRLVIIRN PVVHLGQAPL ATPHRPQIRS LTIQS 55 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 537 (A) LÄNGE: 113 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 537: TRGPRKRLRR SGRRGGLRSW AGRERVLGTA LLGIYIVFPR IPGSGSEEAV TPYDRRDLDS 60 RNSPQAPAGO STTSSSFCFC DGLESRGLKH TVSIDCIRFV QKPGQLTESH FLA 113 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 538 (A) LÄNGE: 101 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 50

```
(vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
5
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 538:
     EPADSQARGR QCLLLLHQVQ GIWLKACIFP GHKLPEPLKW EARQFQTNLF STHHSTFKVC 60
     LLLLPVHPPS LOFFHSLTSE RVPGGSMVNK LTCMLQKKKK K
                                                                     101
10
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 539
          (A) LÄNGE: 198 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
15
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
      (vi) HERKUNFT:
25
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 539:
     YSLCSQCVSA PLTLNRHRSR RKRKWWIAQL EPGDCYDCLD LCGHRASQPP QTLSLECGGT 60
30
     QCRFPGGLSP RPSPCPPSSS GLLFYRFFLV SFLGLLFTEG TAALGFLVTS ALLGSDGSAS120
     ASWDLGMGTM MASTQMSWKM APRKSPYRSR FSRKVGSGTS GGEKSRSEAM AQVACCLTSL180
     LTHHSLEPTP APPRRSPR
35
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 540
          (A) LÄNGE: 147 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
40
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
45
       (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
50
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 540:
```

WO 99/55858

PCT/DE99/01258

KKNSSALIFL EEAADFGCQI SLRNGHFLRC FFLTESVDKL IKRLSHFKIT PKSSSTVFFF 60 FSFCFKITNQ VRSPTSSSMN SFVTELLSVC SPHCALNTVS AAPVCPLFRK ESIFNTFTIC120 TPWNLHMLTS YYKPTHPQLS SGTGHPL 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 541 (A) LÄNGE: 138 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 541: KNDRFPWTSL PGLKGALIKL FTEHVAEKHI YGLMPLLLEA QSTPFQVTPS TMANIVKGLY 60 TLRPEWVOMA PTLFSKFIPN ILPPAVESEL SEYAAQDQKF QRELIQNGFT RGDQSRKRAG120 25 DELAYNSSSA CASSRGYR (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 542 (A) LÄNGE: 179 Aminosäuren 30 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 35 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 40 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 542: 45 KACIPSDQSG FRWLQLYFLN LFQTFSLRRW NLNFLNMLLK IRNFKENLYR MVLQGVTSPG 60 RELGMSWLII ARQHVQVPGG TDSECIEYAF LPEKRTHWSC RDCIQSTVGA AHTQELCHKA120 VHGRGCWTSY LVCNFKTKTK KKKNSAARLG GDFEMGQSFN EFIYRFCEEK ASQKVTISK 179 50

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 543

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (A) LÄNGE: 92 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 543: 15 IQFLEAAFAV FLHCMRFGNE CRNLLWAFTF LCQFGFYCLN LMLTWRGDGG QCCCGASSES60 VCGELCCADV AVGGQVRGSA PSWKKSCLRV YV 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 544 (A) LÄNGE: 99 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 544: KPNWHRKVNA HSKFLHSFPN RIQCKKTAKA ASRNCIYWPL PEQQAAMPAP WPPELDACCA60 DVLTLMRMLG YGSDSEEIHL SYSSLERSSC VFNMKHFIW 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 545 (A) LÄNGE: 96 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 45 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 50

| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
|----|--|
| 5 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 545: |
| | QSQNTKVFVP IRIYTDPLTK VLLIMQFASS PSSWLGSSPI WHDHIKRTPS DMISSKKVPS60 LLPDHORPHO HNTTLRIQIH CWPHNSTVPH LLSRSA 96 |
| 10 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 546 |
| 15 | (A) LÄNGE: 108 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 20 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 25 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 546: |
| 30 | GRDAGQSEPW LSTSGCCAWG GCAPGARGCW GPGPPSLGVG RKPGCRVSAS SVPERWIAWS 60 PRPSEASATF RGAPKSILTA RLWASAWRPQ HRGSQNERPW SSSMKTSG 108 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 547 |
| 35 | (A) LÄNGE: 117 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 40 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 45 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 547: |
| 50 | PGRRAKRAMA VYVGMLRLGR LCAGSSGVLG ARAALSRSWQ EARLQGVRFL SSREVDRMVS 60 TPIGGLSYVQ GCTKKHLNSK TVGQCLETTA QRVPEREALV VLHEDVRLTF AQLKEEW 117 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 548 |

```
(A) LÄNGE: 117 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
         (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
5
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 548:
     PLLLELGKGQ PDVFMEDDQG LSFWDPLCCG LQALAHSLAV KMLFGAPLNV AEASDGRGDH 60
     AIHLSGTEEA DTLQPGFLPT PREGGPGPQH PRAPGAQPPQ AQHPDVDSHG SLCPASR
20
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 549
          (A) LÄNGE: 68 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
25
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
30
       (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
35
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 549:
     RLSGPAANPR GAAGWRAAGA QELGMSYKPM RPWLPSSTPW SARHPLGPGA PRFPDREACA60
40
     CAVRGCSV
                                                                      68
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 550
          (A) LÄNGE: 68 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
45
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
50
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
```

490

(vi) HERKUNFT:

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(A) ORGANISMUS: MENSCH
5
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 550:
     GHCSPARRTR TPPCQGTGVP RAPGGAWQTR GCCWAARGAW VCRTSPTPGR QRHASRPLLG60
10
     GWLRGRSA
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 551
         (A) LÄNGE: 68 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
15
         (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
      (vi) HERKUNFT:
25
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 551:
     DTAAPHGARA RLPVREPGCP GPQGVPGRPG GAAGQPGAHG FVGHPQLLGA SGTPAGRSSG60
30
     VGCGAAQP
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 552
          (A) LÄNGE: 32 Aminosäuren
35
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
40
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
       (vi) HERKUNFT:
45
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 552:
50
     SPISITETQQ FSNNLIHTIT CLLRMALYLF SL
```

| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 553 | |
|----|---|----|
| 5 | (A) LÄNGE: 33 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 10 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 15 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 553: | |
| 20 | ITLQPISQNM FLLLNNTQLF YLCVLFMPDH QYQ | 33 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 554 | |
| 25 | (A) LÄNGE: 43 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 30 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 35 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 554: | |
| 40 | SFYFGWSHYN ENKYNAILNR QVMVCIKLLL NCCVSVIDIG DQA | 43 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 555 | |
| 45 | (A) LÄNGE: 85 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
|----|---|
| 5 | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 555: |
| 10 | CFTHWNVFPR LWMTSFLMER VQEGWKTPGF KLSIPHMGFS IIFRPEAARP EVRLHLSALF60 VLLLATLGFL LGTMCGCGMC EQKGG 85 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 556 |
| 15 | (A) LÄNGE: 106 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 20 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 25 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 556: |
| 30 | FNDGKTWQLK KTLVTNGGFL LFFPHPPFCS HMPQPHMVPS RNPKVARSST KRADKCRRTS 60 GRAASGLKMI EKPMWGMLSL NPGVFHPSWT LSIRKEVIHN RGKTFQ 106 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 557 |
| 35 | (A) LÄNGE: 109 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| 40 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 45 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 50 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 557: |
| 50 | NINYIEIIFL FLLLISPLGP HRLSPAQLAQ LAQLAHSPQV SRRHRALTMV GWHGVSNVAN 60 SSHHPHPHSP SQRPLVVGPA VFQKGLTCTN LRQTYAPFSV SLASPSWED 109 |

| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 558 | |
|----|---|----|
| 5 | (A) LÄNGE: 50 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 10 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 15 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 558: | |
| 20 | LGIFVAYRNQ LGVPSLMRCS WKAIYARGGF TFVAPPFIDP SAFKKLECEN | 50 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 559 | |
| 25 | (A) LÄNGE: 44 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 30 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 35 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 559: | |
| 40 | FRLPFLTWHF CSLQEPAWCT FSYEMQLESH LCKRWFHFCR SSIH | 44 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 560 | |
| 45 | (A) LÄNGE: 45 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 50 | | |

| | WO 99/55858 | PCT/DE99/01258 |
|----|---|-----------------|
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 5 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 560: | |
| 10 | RVNEWRSDKS ETTSCINGFP AASHKRRYTK LVPVSYKNAK LRMGV | 45 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 561 | |
| 15 | (A) LÄNGE: 34 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 20 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | · |
| 25 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 561: | |
| 30 | MRSRLPCEGL VARHPRELRV PSVRFWIDWP WVLT | .34 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 562 | |
| 35 | (A) LÄNGE: 67 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear | |
| 40 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| 40 | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 45 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 562: | |
| 50 | VSTHGQSIQK RTEGTRSSRG CRATSPSHGN RLLIQESFPQ NPPRARFQGH PLG FTEAMSQ | RQSRQQP60 67 |

```
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 563
         (A) LÄNGE: 50 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
5
         (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
10
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 563:
     APMASQSRSA LRARVAHAGA VPPALHTAID SSFRNHFLKT HQGLGSKGTR
                                                                    50
20
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 564
          (A) LÄNGE: 54 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
25
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
30
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
       (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
35
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 564:
     YSIIFEQFFK CKSVSYSECV SEVIKDISQR YWPISLCNQR NSVSRLLLCV ICGS
40
                                                                     54
     (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 565
          (A) LÄNGE: 57 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
45
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
```

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 5 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 565: 10 CTMVNVDNTV SFLSSFLNVN LYLTQSVCLK LLRTFPNVTG PFPFVIRGIL FQDYCCV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 566 (A) LÄNGE: 49 Aminosäuren (B) TYP: Protein 15 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 566: 30 EKCQPHSLIL LWPFNFILIK SHRSHTTIIL KQNSSDYKGK WASNVGKCP 49 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 567 (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren 35 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 45 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 567: 50 GEGRVWNPEG SKSRHWPDHP APWAPSPRQE QLFSIPSQTS SIFITMTFRE VSQASSRCPT60

94

| TPSGGKROEN | SPRVPVMLLS | PSOFRLSRTS | YLOP |
|------------|------------|------------|------|
| | | | |

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 568

5 (A) LÄNGE: 89 Aminosäuren

(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 568:

GLTLKKGTFP RGPEIQADPN LTPCSRTQAH RPLNSNPTSP PPPPTPDFLI SWNAFQDWKS60 PQGSSEPILS PARISSMHPG HAFHISRNK 89

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 569

25

20

- (A) LÄNGE: 89 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

30

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 569:

DVLDSLNWDG ESSMTGTRGE FSCLFPPEGI VGHLELAWET SLKVIVIKIE LVWEGMENSC60 SCLGLGAQGA GWSGQCLDLL PSGFHTRPS 89

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 570
 - (A) LÄNGE: 73 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 50 (D) TOPOLOGIE: linear

WO 99/55858 PCT/DE99/01258 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 570: KSIAHSVIGY FHDFKWFYEE TESSDDVEVL TLKKFKGDLA YRRQEYQVEF NIWCLKWALV60 LSVMAYVNNS VPS 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 571 (A) LÄNGE: 40 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 571: SADSQEIQRR PGLQTTRVSG RIQHMVLEVG SCFISYGICK 40 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 572 (A) LÄNGE: 60 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 50 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 572:

NKSPLQAPYV EFYLILLSSV GQVSFEFLES QHFNIITAFC FFIKPLEIMK IAYYRVSYAF60

```
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 573
5
         (A) LÄNGE: 318 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
         (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
10
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
15
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 573:
20
     GNLSLESLCN LYNWRYKNLG NLPHVQLLPE FSTANAGLLY DFQLINVEDF QGVGESEPNP 60
     YFYQNLGEAE YVVALFMYMC LLGYPADKIS ILTTYNGQKH LIRDIINRRC GNNPLIGRPN120
     KVTTVDRFQG QQNDYILLSL VRTRAVGHLR DVRRLVVAMS RARLGLYIFA RVSLFQNCFE180
25
     LTPAFSQLTA RPLHLHIIPT EPFPTTRKNG ERPSHEVQII KNMPQMANFV YNMYMHLIQT240
     THHYHOTLLQ LPPAMVEEGE EVONQETELE TEEEAMTVQA DIIPSPTDTS CRQETPAFER300
     ESRPGGEGAI ALGGLGCF
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 574
30
          (A) LÄNGE: 67 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
35
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
40
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 574:
45
     KTPKPPQRNC PFPTGAALTL KGWSFLTAAG VCWTGYDVSL NSHGLFFCFQ LCFLILNFLT60
```

67

LFYHSRW

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 575

WO 99/55858

(iii) HYPOTHETISCH: ja

50

PCT/DE99/01258

(A) LÄNGE: 155 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 575: 15 SLMIMMCSLY QMHVHVVYKV CHLGHIFYYL YFMRWSLSIL SSSWERFCWN YMQMKGASCE 60 LTESWSQFKT VLEEGYSGED IKSKSGSRHG HYQATDIPQM AHCPGSYQRK KNIVILLTLK120 SINSCHLVWS SNOWIVSTSS IDDVANKMLL AIICC 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 576 (A) LÄNGE: 57 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 25 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 576: DHLGFISTKM RTNHGVRKGS LEEHKNLKAL GGYHYYISYF HRSDLAKLCI LSLLTFI 57 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 577 (A) LÄNGE: 48 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 45 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 577: FKFFLMTIFL QNFERKMCSF CCILCKKTAN RGKRTLQIKT ILVSFPQR 48 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 578 (A) LÄNGE: 48 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 578: LYFFKTLKEK CVLFAASFVR RLPTEEKGLY KLRPSWFHFH KDENKSWC 48 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 579 (A) LÄNGE: 48 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 35 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 579: GSFPNTMICS HLCGNETKMV LICKVLFPLL AVFLQRMQQK EHIFLSKF 48 50

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 580

```
(A) LÄNGE: 48 Aminosäuren
         (B) TYP: Protein
         (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
5
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 580:
     HCRILQGLSP LVGREKTTQV MRNFYSFQEL EEQLLIKFHA LVTKYFYS
                                                                     48
20
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 581
          (A) LÄNGE: 59 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
25
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
30
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
35
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 581:
     IMPRAPLYRI PLNCNYVLLK SQLVKEELMV SVFVGNTCNT AEFYKGFLLW WAGKKPLKS 59
40
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 582
          (A) LÄNGE: 44 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
45
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
```

| | WO 99/55858 | PCT/DE99/01258 |
|----|---|----------------|
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH | |
| 5 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 582: | |
| | GTLRPRSSDV LPIYLCFTTC LLSLTPNIFT YFSNSACHKF AASP | 44 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 583 | |
| 10 | (A) LÄNGE: 46 Aminosäuren (B) TYP: Protein | |
| •- | (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | |
| 15 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 20 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| 25 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 583: | |
| | NVDSCQTHSL ALIPPLLSSS DIVNNDKQLL CTECFFMCCS HFIHMY | 46 |
| 20 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 584 | |
| 30 | (A) LÄNGE: 41 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear | |
| 35 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF | |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja | |
| 40 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : | |
| 45 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 584: | |
| | LYMCIKCEQH IKKHSVHSSC LSLLTISLLE RRGGIRARLC V | 41 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 588 | |

WO 99/55858

PCT/DE99/01258

| | (A) LÄNGE: 112 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
|----|---|
| 5 | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| 10 | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 15 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 588: |
| | GKPLVLHATP LSRCPLPLHP TRSLILRPSL HLSDPSFHHY LQRCSYYAPV YRGCPTMTVP 60 SQSNYSSGPK VWLSRAPLPR RGRPFQALPG WNWCRRSLGC IVRPGVGVAS LL 112 |
| 20 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 589 |
| 25 | (A) LÄNGE: 76 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 30 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
| 35 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 589: |
| 40 | GRSREAPAGW PKSTKPPSAR ENPWFSMPHL SPGALCLFTP QEALSYVLLS IYRTPVSITI60 SRDVAIMRPS TGGARR 76 |
| | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 590 |
| 45 | (A) LÄNGE: 97 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 50 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |

505

WO 99/55858

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 590: AGLDQKEELR GVRQHQHQGV RYTRGSSDTS SSPEGLGMAC HAGAMERVKA KPWDPKSNLT60 AKAPSSSGTP CRRAHNSYIS GDSDGNWGPI DGEKDVG 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 591 (A) LÄNGE: 63 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 591: NGARLTSQPQ LYQRNHFIQI SQHFQRNTNV YGRVNIRSEN PLEEISVSMF IISAFRGLPV60 30 WAK (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 592 (A) LÄNGE: 50 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 592:

PCT/DE99/01258

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 593 (A) LÄNGE: 55 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 5 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 593: AYLFIFLKGK NTFTFSSSPE AOTLLYLTTS OLTPLCDHOC GVVRLKDDSG HMTSL 55 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 594 (A) LÄNGE: 41 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 594: 41 SGDVCTESHC GLSRVKEKEQ QELSLGRWRR GGIDQARPWP W 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 595 (A) LÄNGE: 47 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 50

| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH |
|----|---|
| 5 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 595: |
| | |
| 10 | FKVGLWKGDI VEGERAVLYT YKWYTPFIHG GQRSSDQVTY VQKVTVA 47 |
| 10 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 596 |
| 15 | (A) LÄNGE: 44 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: ORF |
| 20 | (iii) HYPOTHETISCH: ja |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : |
| 25 | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 596: |
| | SVLTTSQRLS SHFKSQIPTR AKVLLDLFHP FSTSLSSTLA APSP 44 |
| 30 | (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 597: |
| 35 | (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1651 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear |
| | (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA |
| 40 | (iii) HYPOTHETISCH: NEIN |
| 45 | (iii) ANTI-SENSE: NEIN |
| | (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN: |
| 50 | (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library |
| | (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 597 |

GAGCTGCCAA GCAGCCCACC TCCTGGGCTT CCCGAAGTGG CCCCAGATGC AACCTCCACT GGCCTCCCTG ATACCCCCGC AGCTCCAGAA ACCAGCACCA ACTACCCAGT GGAGTGCACC 120 GAGGGGTCTG CAGGCCCCCA GTCTCTCCCC TTGCCTATTC TGGAGCCGGT CAAAAACCCC 180 TGCTCTGTCA AAGACCAGAC GCCACTCCAA CTTTCTGTAG AAGATACCAC CTCTCCAAAT 240 5 GCGCCGTCAT CTACTCCTTG TTCAGCTCAC CTGACCCCCT CCTCCCTGTT CCCTTCCTCC 360 CTGGAATCAT CATCGGAACA GAAATTCTAT AACTTTGTGA TCCTCCACGC CAGGGCAGAC 420 GAACACATCG CCCTGCGGGT TCGGGAGAAG CTGGAGGCCC TTGGCGTGCC CGACGGGGCC 480 10 ACCTTCTGCG AGGATTTCCA GGTGCCGGGG CGCGGGGAGC TGAGCTGCCT GCAGGACGCC 540 ATAGACCACT CAGCTTTCAT CATCCTACTT CTCACCTCCA ACTTCGACTG TCGCCTGAGC 600 CTGCACCAGG TGAACCAAGC CATGATGAGC AACCTCACGC GACAGGGGTC GCCAGACTGT 660 GTCATCCCCT TCCTGCCCCT GGAGAGCTCC CCGGCCCAGC TCAGCTCCGA CACGGCCAGC 720 CTGCTCTCCG GGCTGGTGCG GCTGGACGAA CACTCCCAGA TCTTCGCCAG GAAGGTGGCC 780 AACACCTTCA AGCCCCACAG GCTTCAGGCC CGAAAGGCCA TGTGGAGGAA GGAACAGGAC 840 15 ACCCGAGCCC TGCGGGAACA GAGCCAACAC CTGGACGGTG AGCGGATGCA GGCGGCGGCA 900 CTGAACGCAG CCTACTCAGC CTACCTCCAG AGCTACTTGT CCTACCAGGC ACAGATGGAG 960 CAGCTCCAGG TGGCTTTTGG GAGCCACATG TCATTTGGGA CTGGGGCGCC CTATGGGGTC1020 AGAATGCCCT TTGGGGGCCA GGGGCCCCTG GGAGCCCCGC CACCCTTTCC CACTTGGCCG1080 GGGTGCCCGC AGCCGCCACC CCTGCACGCA TGGCAGGCTG GCACCCCCC ACCGCCTCC1140 20 CCACAGCCAG CAGCCTTTCC ACAGTCACTG CCCTTCCCGC AGTCCCCAGC CTTCCCTACG1200 GCCTCACCCG CACCCCTCA GAGCCCAGGG CTGCAACCCC TCATTATCCA CCACGCACAG1260 ATGGTACAGC TGGGGCTGAA CAACCACATG TGGAACCAGA GAGGGTCCCA GGCGCCCGAG1320 GACAAGACGC AGGAGGCAGA ATGACCGCGT GTCCTTGCCT GACCACCTGG GGAACACCCC1380 TGGACCCAGG CATCGGCCAG GACCCCATAG AGCACCCCGG TCTGCCCTGT GCCCTGTGGA1440 25 CAGTGGAAGA TGAGGTCATC TGCCACTTTC AGGACATTGT CCGGGAGCCC TTCATTTAGG1500 ACAAAACGGG CGCGATGATG CCCTGGCTTT CAGGGTGGTC AGAACTGGAT ACGGTGTTTA1560 CAATTCCAAT CTCTCTATTT CTGGGTGAAG GGTCTTGGTG GTGGGGGGTAT TGCTACGGTC1620 TTTTAATTAT AATAAATATT TATTGAATGC T 1651 30

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 598:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 3304 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

50

55

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 598

AAACCCTCTT GGCTGTCTGC TGTCCAGGGA GTCGCCACTC CCTTCATTAT AGCCTTGCTC 60
AGAGTGCAGC GGCAGGCCTG GGGATGGCCT CGGGAGAGGG ACCACAGAGC ACCAGCCTGC 120
ATGGAACTTC CTTCCTCACT CAGCTTCCCA CGTTGCCAGC TGGGACAGGG GAGATGGAGT 180

```
AATTTTGCTG TGGAAAGACT TCACGTCTTG CCGAATGAAA GTCCCGCCTG TCTGTCACGC 240
     TGATGCCCGT GCAGCTGTCT GAGCACCCGG AATGGAATGA GTCTATGCAC TCCCTCCGGA 300
     TCAGTGTGGG GGGCCTTCCT GTGCTGGCGT CCATGACCAA GGCCGCGGAC CCCCGCTTCC 360
     GCCCCGCTG GAAGGTGATC CTGACGTTCT TTGTGGGTGC TGCCATCCTC TGGCTGCTCT 420
     GCTCCCACCG CCCGGCCCCC GGCAGGCCCC CCACCCACAA TGCACACA TGGAGGCTCG 480
5
     GCCAGGCGCC CGCCAACTGG TACAATGACA CCTACCCCCT GTCTCCCCCA CAAAGGACAC 540
     CGGCTGGGAT TCGGTATCGA ATCGCAGTTA TCGCAGACCT GGACACAGAG CCAACCGCCC 600
     AAGACGAAAA CACCTGGCGC AGCGACCTGA AAAAGGGCTA CCTGACCCTG TCAGACAGTG 660
     GGGACAAGGT GGCCGTGGAA TGGGACAAAG ACCATGGGGT CCTGGAGTCC CACCTGGCGG 720
     AGAAGGGGAG AGGCATGGAG CTATCCGACC TGATTGTTTT CAATGGGAAA CTCTACTCCG 780
10
     TGGATGACCG GACGGGGGTC GTCTACCAGA TCGAAGGCAG CAAAGCCGTG CCCTGGGTGA 840
     TTCTGTCCGA CGGCGACGGC ACCGTGGAGA AAGGCTTCAA GGCCGAATGG CTGGCAGTGA 900
     AGGACGAGCG TCTGTACGTG GGCGGCCTGG GCAAGGAGTG GACGACCACT ACGGGTGATG 960
     TGGTGAACGA GAACCCGGAG TGGGTGAAGG TGGTGGGCTA CAAGGGCAGC GTGGACCACG1020
     AGAACTGGGT GTCCAACTAC AACGCCCTGC GGGCTGCTGC CGGCATCCAG CCGCCAGCTA1080
     ACCTCATCCA TGAGTCTGCC TGCTGGAGTG ACACGCTGCA GCGCTGGTTC TTCCTGCCGC1140
     GCCGCGCCAG CCAGGAGCGC TACAGCGAGA AGGACGACGA GCGCAAGGGC GCCAACCTGC1200
     TGCTGAGCGC CTCCCCTGAC TTCGGCGACA TCGCTGTGAG CCACGTCGGG GCGGTGGTCC1260
     CCACTCACGG CTTCTCGTCC TTCAAGTTCA TCCCCAACAC CGACGACCAG ATCATTGTGG1320
     CCCTCAAATC CGAGGAGGAC AGCGGCAGAG TCGCCTCCTA CATCATGGCC TTCACGCTGG1380
20
     ACGGGCGCTT CCTGTTGCCG GAGACCAAGA TCGGAAGCGT GAAATACGAA GGCATCGAGT1440
     TCATTTAACT CAAAACGGAA ACACTGAGCA AGGCCATCAG GACTCAGCTT TTATAAAAAC1500
     AAGAGGAGTG CACTTTTGTT TTGTTTTGTT CTTTTTGGAA CTGTGCCTGG GTTGGAGGTC1560
     TGGACAGGGA GCCCAGTCCC GGGCCCCATA GTGGTGCGGG CACTGGACCC CCGGGCCCCA1620
     CGGAGGCCGC GGTCTGAACT GCTTTCCATG CTGCCATCTG GTGGTGATTT CGGTCACTTC1680
25
      AGGCATTGAC TCAAGGCCTG CCTAACTGGC TGGGTCGTTT CTTCCATCCG ACCTCGTTTC1740
      TTTTCTTTCC TATGTTCTTT TGTTCAGTGA ATATCCCTAG AGCTCCTACC ATATGTCAGG1800
      CCCTATGCCT CACCCTGAGA ACGCAGTGAG CATGAGGTGG ACCTGTTTGC TGGGAACCCC1860
      AGGTCACCCC CTTTTCTTCC CAAACTTGGT GCCTTGGAAG AATCAGGTCC AGCCCTGAAG1920
      ATCCTTGGGG AAGAAATGT TTATGTTGCA GGGTATTGCA TGGTCACGAG TGAGGGGCAG1980
30
      GCCCCTGGGG GACACATCTG CCCACAGCTG CACAGGCCAG GGGCACAGGC ACATCTGTTG2040
      GTTCTCAGGC CTCAGATAAA ACCATCTCCG CATCATATGG CCAGTGACCG CTTTCTCCCT2100
      TCAAGAAAAT TCTGTGGCTG TGCAGTACTT TGAAGTTTTA ATTATTAACC TGCTTTAATT2160
      AAAGCAGTTT CCTTTCTTAT AAAGTGGAAT CACCAAATCT TATCACACAG AGCACAGTCC2220
      TGTAGTTACC CAGCCCGCTC CAGCAGTGCG GGAGATTGTA AGGAAGCGGT GGCGGCTGGT2280
35
      GAAGCAAGTC TCACATGTCG GCGTTCTTGG CCAATGGATA CAAAGATAAA GAAAATGTTG2340
      CCTTTTCTA GGAACTGTCA GAAATCCTCA TGCCTTTCAA GACTTCTGTG AATGACTTGA2400
      ATTTTTTATT CCCTGCCTAG GGTCTGTGAA CGAGGCCTGT CTCTTCCCTG GGGTTTCTTT2460
      CCATGGCCTT TATTTCTCCT CTTCCAGTGG GAGTTTTGCA GGCTCTTCTC TGTGGAAACT2520
      TCACGAGCGT TGGCTGGGCC TCGGCTTCGC TGGAGTGTAC TCCAGGGTGA AGGCAGAGTG2580
40
      GGATTTGAGA CCCAGGTTAG GCACGACCCA GGCTGAGAAG GGACGTTTCC ATCATTCACA2640
      GTGCCCTCCC CACAGCAACT ACCTCACCCC GACCCCCACC CTCACTCCTA CCCCACCCCG2700
      CGATCGTCAG GGGTGCCACG GTGGGCCGGA GGGTGCCGGC TCTGGCTGTC CCTGTGCCGG2760
      TCCCTCACAA ACCTCTCCCC CTTTGAAACT CAAGCACAGC TGCGAGGAGG GCAGCGAGGA2820
      GGGACCCCTC TCTCATGGTT GTCTCTTTCC CCCGCTATGT CATAGGTAGT GGAGGAAGCG2880
 45
      AAGGAAGTGA ACGCTGAATG TGACGCATTT CTGAAGAGCT CAGCTGTCAC CGGGCATAGC2940
      CTGGAAGCCC CAAGTCTGTT CTGACTTTGC CTGGCTGTCT CCTTGACCCG CCTCCTAGAT3000
      CATTGTCCTT GATGTCCAGG CTGGGTCATT TAAAATAGAG ATGCAATCAG GAAGGTTGGG3060
      GGACTTGGGA CTGTGGCTGA ATTGAGACCT TGCTGATGTA TTCATGTCAG CACCTGAGTC3120
      ACAGCCCAGG TGCCCGGAAG CAGCCTCTTC GCATAGGCAG TGATTTGCGA TTACTTTAAA3180
 50
      GCTCACCTTT TTTCTTCCCC TCTCTGTTCG CTGCTGTCAG CATAATGATT GTGTTCCTTC3240
      CCTATGGGAT CCATCTGTTT TGTAAACAAT AAAGCGTCTG AGGGAGTGTA AAAAACAGAT3300
                                                                        3304
       GGAT
```

55 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 599:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 878 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

PCT/DE99/01258 WO 99/55858

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN 5

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

10

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 599

```
GCGGCCGCGC CAGTCTCGCT TCATGACGCA GCCGGTGACC TTCGACGAGA TCCAGGAGGT 60
     GGAGGAGGAG GGGGTGTCCC CCATGGAGGA GGAGAAGGCC AAGAAGTCGT TCCTGCAGAG120
     CCTGGAGTGC CTGCGCCGCA GCACGCAGAG CCTGTCGCTG CAGCGGGAGC AGCTCAGCAG180
20
     CTGCAAACTG AGGAACAGCC TGGACTCCAG CGACTCCGAC TCGGCCCTGT AAGGGGCGCC240
     GCCCGCGGGG GGGACGCGCG CGTCCGCGGT CCGCGCGGGG ACCGGCGTGT GAACCCCGAG300
     AGTGCCCGCG CCCTGCTCCC GGGGGACCCG CAAGGACCCG GGACCGCCGC TCCTCGCGCG360
     CTCGGACTCC CGCCCCGCTG CGAACCGGTC GGTGCGCCCC TCGCCGCGCT CGCCCTGGCC420
     CGGGAGCGCC GGGAGCGGG CCGCTTTCCT CGTCCTTGTA AATGTTTATT TTTTAACTCT480
25
     TCCCAGTGCG AACTCTGCTG TGAGTGTGTG CGGGGAGGCG CGCCCGCGCT GAGTCGGCGG540
     CGGGTAGCCA CTCCATGCCC TTGTCCGATG GTTTGCAACT CCGATTTTGC ACACCGCTCC600
     ACCGTGCCCC CCAGCGCACA CCCATTCACA CTCACGCCAA CACTCTCGCT GAACACTTTT660
     ATAATTGTTA GGCGTGGCCG TTGGGACTTT GGGCGCAGCG CGGCTGCTAC TGCGTCTGGA720
     GGATTGATAT TTATTTTTGC ATTGCGATGG CTGAAGGCAT TTATTTAACG ATCTTTTTAC780
30
     CTGGATATGT CTGTGAGGCT CCTGAAAGGA GACAAATAAA GTCAATATAT TTGCACAGTG840
     CAAAAAAAA AAAGAAAGAA AAGAGAAGGT TCGAGAAA
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 600:

35

40

50

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2760 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN 45
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 600

```
CACCCAACCT GTGTTGTTGC CGCCCGGCCC TTNCCTCCAC AGNTCTNCTT NCTNCCGCCC 60
     GGCACTTCTG TGGACCCCTT NTTAGTTCAC AGGCACGGNT GGGGCCGGTC TGTGCTGGCG 120
     NCTGCTGGCC ACTGAGGGAC AGGGACACGT GCCACCTGCT CATCTCTGCC CTGAGGTCAC 180
     CCCGTGGTCC CTCCACGTGC CCATCTCTCT GCAGTGCCCT CCTCGCCTGT GCAGCCCGCC 240
     CACCCACAGG CTCACCCCTC CTGCCGGCTG CCAGAGGCCC CCTCCAGCAG GGCCTCTCTC 300
     CGTNGCCCCA GCTTCACTCT CTCCCTCAGC ACCTGCCCTG CTGGAGGCCC CAGCCCTCCG 360
     TGGACAGCAG GGGCCACGTG GAGCCCGGGC CGCTCACCCG CCACCCAGTG CTGGCCGCCT 420
10
     TCTTGGTGCC AAACCCCCTT CCCCCACCCA GAGACTGGGC AGCTGTGTCT GGTTCGTTCT 480
     TTGCACTAAC CACATTTGTC ATCTCTAGGG CAGGCTGGGG CTGCGGGCTG AGGGGGACCG 540
     CTGGCACCCC CCTTCCCTCC CTTCTTGGTT CCATTTCCAT CCATGACAGG TACAGCATCC 600
     CAGGAGCCCG GCCTGAGGGG CTGGACCCGA GCCGGCTGTG AACATCCCTC AGCCCCTGCT 660
     GTCCCCCCTT GGGACTAACC ACTAACCTCA CCCCCAAACT CCACGGGTGC CCCTAGCTGG 720
15
     CCCAGAGCCG GCAGTGTGAG CCCAAGTCCG GGCTGGAGCC GAGGCCGGAG CAGCTGTCTG 780
     GGAGTCAAGG CTGCAGTAGC GTTTCTTCAT GGGGTGCTCC AGGGGGTGCC ACAGACCGAC 840
     AGGCAGCCCA AGGGCCTGGA CACCCCTCCC CAGGCAGGTG CTGCCCCAGG AGGACTGTCC 900
     TCGGGAATGA ACCTCCCGCG GGCTTTGGAC TGAGGTCCCT GTGGCCTCGG TCTCCTCCCC 960
     ATGAAGTGGG AGCGAGGCTC CCCAATGGTG CTTTTGGCTT TAGTGTACGA TGTTTGCTGT1020
20
     GCTTCCCGCC GTGGAGGGCA GAGCCACCCC ACATCAGGAT CGGACGTGCT ACCCCTCCCG1080
     GTCCCGGCCC TGGCCCAGCC AGCCCAGCCC TCGAGGCTCG ATGCCTGTGC CAAGGCCAGG1140
     GGCAGCCAGA GGGCAGCTGG ATGGCCACGT GCAGGGGTCA AGGCTGGGCC CTGCAGTGGG1200
      GCGGGCCGCC AGCCCCAGCA GTTTACAGAC GCATGGCTCT TCCTCCCAGA GCAGCCGGCA1260
     GCTACCTGGA CCGGAAATGT CCTCATCCCC TCCCTGGGGC CAGGCTCTGC CCTGGCCTTC1320
25
      CTCTGTGAAC CCCTCCTTTC TTTGTGCTGG TGTCTGGGAC CAAAAAGGGG GAATATGGGA1380
      GGGCAGAGTG GGGAGGGGAG TCCATGGGCC TGGGGCCCCA AGCCGGGGCG TCTGAGCTCC1440
      CCAGGCATGA CCAAACCTCA GTGGAGGGGC CTCTGCTTCA GGCCCCGCCT GGCTGACATT1500
      CTGAGCCCCC CTCGGAGGCC CCGCCACAGC CAACCTGCCC AGTCTTTCCT CTGGGCTTGA1560
      CCCGCCAGGG GAGTTCTCCA GGCCTAGGGC CAGGAGAGAG GCCCTGGCAC CCTGGCGTGG1620
30
     GTGCCCGCCA AACGCCCTGC GACCGCTACA GAAGCACAAA TGCTGTCCAT GGCCGTGAGG1680
      CTGCCTGCCA GGTGAATGGA CATAGCGTGA GAGGCGGTGA GGCCAGGGCT TCCAGCCTCG1740
      TGCTGTCTCG GGACTCCTGA CCGTGGTGTG CGTGTGTGCC CGTCTGTGAC TTTCTACTCA1800
      CCAAGGTTGA AGAAAGGAAA CGGGGAAAAT CAAAAGGGGT TCAAACCCCA CCTCAGTAGG1860
      TGGAGGGGAG CGCCTGCCAT TGGTTGTATT TTTGTTCTGA GTTTTCGGTG CCGTGTTCCT1920
35
      AACTACTCCA TCCCATGACC TCGCCACACC TACTGGGGCA TCTGGCTGGT GCCTGCC1980
      ATGGCCAGCC CCCACTTCTC ACCCTGCACA GGGGGTCTTG CAGCCCCCAG GCCCACAGCC2040
      TCGTTGGGAG GACAGGGTGG CCCTGGGGAC AAGAGGGAGG AGCCCAGGGG CTTACCTCAC2100
      TGAGAGTGCT CCCCAGCAGG CATCCACTAC CCCAGGGCCC CCCACATGTC ATGGCAAGGT2160
      TGGTAGTGAA TGGGCCTGGT TGGGAGCAGC CCCTGGCCCA TTGCCCACCC ACCCATCTCA2220
40
      CTATGCAATT CGAGTTCCAA GCAACATTTG CTCCTGCCCT GGGGCCAGCT CTGCCCCAGC2280
      CCTGAGAGGG GTGGTGAGGC AGCCCCCTGG ACCCCAGAAC CCCAGACAAG GGGGCAGGCG2340
      GGGGACCAGG GCCTCTCCTG TGGGATCTTT GTTTTGTGTT TAACCATAAT GGTTGTGTAC2400
      TGAACCACTT CATATTTGTT ATATATAATA TATATATATA TAATCTCCTT AAGACTCAGC2460
      CTCCTGGTTT ACCCCCCGG CCTGGGCATC TGACCTCCCC CACCCCAGTG TGATTTAACA2520
45
      TCCAGGAACT GAGGCCTGAA CCATTTTGCA TTTCCCCCTC CTCCAGCCTC TGTAGGGCCA2580
      TGGCTGTATG TACTGTCGCT GTGTTTTTTT GTTTTTTTAG AACTGGGTTT GGGGGCTGAT2640
      TTTTATTTCT TTGGGGGCTT TTTTTCTTGG CAAATACTAA AAATCTCGTC AATGTAATTT2700
      CTGTGGTTTC TATTCAGCTT GGGTTTCATG TTTTAAAATA AATTTTAAAA AGCAAAAAAA2760
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 601:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1021 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel

50

55

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

```
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
```

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

10

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 601

| 15 | GGCGGGGCCG | CGAGAGCAGT | AGGTGTTAGC | AGCTTGGTCG | CGACAGGGGC | GCTAGGTAGA | 60 |
|----|------------|------------|------------|------------|------------|-------------|------|
| | GCGCCGGGAC | CTGTGACAGG | GCTGGTAGCA | GCGCAGAGGA | AAGGCGGCTT | TTAGCCAGGT | 120 |
| | ATTTCAGTGT | CTGTAGACAA | GATGGAATCA | TCTCCATTTA | ATAGACGGCA | ATGGACCTCA | 180 |
| | CTATCATTGA | GGGTAACAGC | CAAAGAACTT | TCTCTTGTCA | ACAAGAACAA | GTCATCGGCT | 240 |
| | ATTGTGGAAA | TATTCTCCAA | GTACCAGAAA | GCAGCTGAAG | AAACAAACAT | GGAGAAGAAG | 300 |
| 20 | AGAAGTAACA | CCGAAAATCT | CTCCCAGCAC | TTTAGAAAGG | GGACCCTGAC | TGTGTTAAAG | 360 |
| | AAGAAGTGGG | AGAACCCAGG | GCTGGGAGCA | GAGTCTCACA | CAGACTCTCT | ACGGAACAGC | 420 |
| | AGCACTGAGA | TTAGGCACAG | AGCAGACCAT | CCTCCTGCTG | AAGTGACAAG | CCACGCTGCT | 480 |
| | TCTGGAGCCA | AAGCTGACCA | AGAAGAACAA | ATCCACCCCA | GATCTAGACT | CAGGTCACCT | 540 |
| | CCTGAAGCCC | TCGTTCAGGG | TCGATATCCC | CACATCAAGG | ACGGTGAGGA | TCTTAAAGAC | 600 |
| 25 | CACTCAACAG | AAAGTAAAAA | AATGGAAAAT | TGTCTAGGAG | AATCCAGGCA | TGAAGTAGAA | 660 |
| | AAATCAGAAA | TCAGTGAAAA | CACAGATGCT | TCGGGCAAAA | TAGAGAAATA | TAATGTTCCG | 720 |
| | CTGAACAGGC | TTAAGATGAT | GTTTGAGAAA | GGTGAACCAA | CTCAAACTAA | GATTCTCCGG | 780 |
| | GCCCAAAGCC | GAAGTGCAAG | TGGAAGGAAG | ATCTCTGAAA | ACAGCTATTC | TCTAGATGAC | 840 |
| | CTGGAAATAG | GCCCAGGTCA | | | ACTCGGAGAA | | |
| 30 | AGACGAAATC | TGGAACTTCC | ACGCCTCTCA | GAAACCTCTA | TAAAGGATCG | AATGGCCAAG | 960 |
| | TACCAGGCAG | CTGTGTCCAA | ACAAAGCAGC | TCACCGACTA | TACCAATGAG | CTGAAGCCAG: | 1020 |
| | G | | | | | : | 1021 |

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 602:

35

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2889 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 40 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 45 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 602

GATCAGGCCT GTGGTCCAGC TCACTGCCAT TGAGATTCTA GCTTGGGGCT TAAGAAATAT 60 GAAAAACTTC CAGATGGCTT CTATCACATC CCCCAGTCTT GTTGTGGAGT GTGGAGGAGA 120 AAGGGTGGAA TCGGTGGTGA TCAAAAACCT TAAGAAGACA CCCAACTTTC CAAGTTCTGT 180 TCTCTTCATG AAAGTGTTCT TGCCCAAGGA GGAATTGTAC ATGCCCCCAC TGGTGATCAA 240 GGTCATCGAC CACAGGCAGT TTGGGCGGAA GCCTGTCGTC GGCCAGTGCA CCATCGAGCG 300 CCTGGACCGC TTTCGCTGTG ACCCTTATGC AGGGAAAGAG GACATCGTCC CACAGCTCAA 360 AGCCTCCCTG CTGTCTGCCC CACCATGCCG GGACATCGTT ATCGAAATGG AAGACACCAA 420 ACCATTACTG GCTTCTAAGC TGACAGAAAA GGAGGAAGAA ATCGTGGACT GGTGGAGTAA 480 10 ATTTGATGCT TCCTCAGGGG AACATGAAAA ATGCGGACAG TATATTCAGA AAGGCTATTC 540 CAAGCTCAAG ATATATAATT GTGAACTAGA AAATGTAGCA GAATTTGAGG GCCTGACAGA 600 CTTCTCAGAT ACGTTCAAGT TGTACCGAGG CAAGTCGGAT GAAAATGAAG ATCCTTCTGT 660 GGTTGGAGAG TTTAAGGGCT CCTTTCGGAT CTACCCTCTG CCGGATGACC CCAGCGTGCC 720 15 AGCCCCTCCC AGACAGTTTC GGGAATTACC TGACAGCGTC CCACAGGAAT GCACGGTTAG 780 GATTTACATT GTTCGAGGCT TAGAGCTCCA GCCCCAGGAC AACAATGGCC TGTGTGACCC 840 TTACATAAAA ATAACACTGG GCAAAAAAGT CATTGAAGAC CGAGATCACT ACATTCCCAA 900 CACTCTCAAC CCAGTCTTTG GCAGGATGTA CGAACTGAGC TGCTACTTAC CTCAAGAAAA 960 AGACCTGAAA ATTTCTGTCT ATGATTATGA CACCTTTACC CGGGATGAAA AAGTAGGAGA1020 AACAATTATT GATCTGGAAA ACCGATTCCT TTCCCGCTTT GGGTCCCACT GCGGCATACC1080 20 AGAGGAGTAC TGTGTTTCTG GAGTCAATAC CTGGCGAGAT CAACTGAGAC CAACACAGCT1140 GCTTCAAAAT GTCGCCAGAT TCAAAGGCTT CCCACAACCC ATCCTTTCCG AAGATGGGAG1200 TAGAATCAGA TATGGAGGAC GAGACTACAG CTTGGATGAA TTTGAAGCCA ACAAAATCCT1260 GCACCAGCAC CTCGGGGCCC CTGAAGAGCG GCTTGCTCTT CACATCCTCA GGACTCAGGG1320 GCTGGTCCCT GAGCACGTGG AAACAAGGAC TTTGCACAGC ACCTTCCAGC CCAACATTTC1380 25 CCAGGGAAAA CTTCAGATGT GGGTGGATGT TTTCCCCAAG AGTTTGGGGC CACCAGGCCC1440 TCCTTTCAAC ATCACACCCC GGAAAGCCAA GAAATACTAC CTGCGTGTGA TCATCTGGAA1500 CACCAAGGAC GTTATCTTGG ACGAGAAAAG CATCACAGGA GAGGAAATGA GTGACATCTA1560 CGTCAAAGGC TGGATTCCTG GCAATGAAGA AAACAAACAG AAAACAGATG TCCATTACAG1620 ATCTTTGGAT GGTGAAGGGA ATTTTAACTG GCGATTTGTT TTCCCGTTTG ACTACCTTCC1680 AGCCGAACAA CTCTGTATCG TTGCGAAAAA AGAGCATTTC TGGAGTATTG ACCAAACGGA1740 ATTTCGAATC CCACCCAGGC TGATCATTCA GATATGGGAC AATGACAAGT TTTCTCTGGA1800 TGACTACTTG GGTTTCCTAG AACTTGACTT GCGTCACACG ATCATTCCTG CAAAATCACC1860 AGAGAAATGC AGGTTGGACA TGATTCCGGA CCTCAAAGCC ATGAACCCCC TTAAAGCCAA1920 GACAGCCTCC CTCTTTGAGC AGAAGTCCAT GAAAGGATGG TGGCCATGCT ACGCAGAGAA1980 35 AGATGGCGCC CGCGTAATGG CTGGGAAAGT GGAGATGACA TTGGAAATCC TCAACGAGAA2040 GGAGGCCGAC GAGAGGCCAG CCGGGAAGGG GCGGGACGAA CCCAACATGA ACCCCAAGCT2100 GGACTTACCA AATCGACCAG AAACCTCCTT CCTCTGGTTC ACCAACCCAT GCAAGACCAT2160 GAAGTTCATC GTGTGGCGCC GCTTTAAGTG GGTCATCATC GGCTTGCTGT TCCTGCTTAT2220 CCTGCTGCTC TTCGTGGCCG TGCTCCTCTA CTCTTTGCCG AACTATTTGT CAATGAAGAT2280 40 TGTAAAGCCA AATGTGTAAC AAAGGCAAAG GCTTCATTTC AAGAGTCATC CAGCAATGAG2340 AGAATCCTGC CTCTGTAGAC CAACATCCAG TGTGATTTTG TGTCTGAGAC CACACCCCAG2400 TAGCAGGTTA CGCCATGTCA CCGAGCCCCA TTGATTCCCA GAGGGTCTTA GTCCTGGAAA2460 GTCAGGCCAA CAAGCAACGT TTGCATCATG TTATCTCTTA AGTATTAAAA GTTTTATTTT2520 45 CTAAAGTTTA AATCATGTTT TTCAAAATAT TTTTCAAGGT GGCTGGTTCC ATTTAAAAAT2580 CATCTTTTTA TATGTGTCTT CGGTTCTAGA CTTCAGCTTT TGGAAATTGC TAAATAGAAT2640 TCAAAAATCT CTGCATCCTG AGGTGATATA CTTCATATTT GTAATCAACT GAAAGAGCTG2700 TGCATTATAA AATCAGTTAG AATAGTTAGA ACAATTCTTA TTTATGCCCA CAACCATTGC2760 TATATTTTGT ATGGATGTCA TAAAAGTCTA TTTAACCTCT GTAATGAAAC TAAATAAAAA2820 TGTTTCACCT TTAAAACATA GGGGGGTGG TCGGGGGGTC GGGAGGGGGG GGGGTGGTGT2880 50 GGGGTGTGG

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 603:

- 55 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 3638 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

10 (C) ORGAN:

5

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 603

```
AGAGTTTCAG TTTTGGCAGC AGCGTCCAGT GCCCTGCCAG TAGCTCCTAG AGAGGCAGGG 60
     GTTACCAACT GGCCAGCAGG CTGTGTCCCT GAAGTCAGAT CAACGGGAGA GAAGGAAGTG 120
     GCTAAAACAT TGCACAGGAG AAGTCGGCCT GAGTGGTGCG GCGCTCGGGA CCCACCAGCA 180
     ATGCTGCTCT TCGTGCTCAC CTGCCTGCTG GCGGTCTTCC CAGCCATCTC CACGAAGAGT 240
20
     CCCATATTTG GTCCCGAGGA GGTGAATAGT GTGGAAGGTA ACTCAGTGTC CATCACGTGC 300
     TACTACCCAC CCACCTCTGT CAACCGGCAC ACCCGGAAGT ACTGGTGCCG GCAGGGAGCT 360
     AGAGGTGGCT GCATAACCCT CATCTCCTCG GAGGGCTACG TCTCCAGCAA ATATGCAGGC 420
     AGGGCTAACC TCACCAACTT CCCGGAGAAC GGCACATTTG TGGTGAACAT TGCCCAGCTG 480
     AGCCAGGATG ACTCCGGGCG CTACAAGTGT GGCCTGGGCA TCAATAGCCG AGGCCTGTCC 540
25
     TTTGATGTCA GCCTGGAGGT CAGCCAGGGT CCTGGGCTCC TAAATGACAC TAAAGTCTAC 600
     ACAGTGGACC TGGGCAGAAC GGTGACCATC AACTGCCCTT TCAAGACTGA GAATGCTCAA 660
     AAGAGGAAGT CCTTGTACAA GCAGATAGGC CTGTACCCTG TGCTGGTCAT CGACTCCAGT 720
     GGTTATGTGA ATCCCAACTA TACAGGAAGA ATACGCCTTG ATATTCAGGG TACTGGCCAA 780
     CGACTGTTCA GCGTTGTCAT CAACCAACTC AGGCTCAGCG ATGCTGGGCA GTATCTCTGC 840
30
     CAGGCTGGGG ATGATTCCAA TAGTAATAAG AAGAATGCTG ACCTCCAAGT GCTAAAGCCC 900
     GAGCCCGAGC TGGTTTATGA AGACCTGAGG GGCTCAGTGA CCTTCCACTG TGCCCTGGGC 960
     CCTGAGGTGG CAAACGTGGC CAAATTTCTG TGCCGACAGA GCAGTGGGGA AAACTGTGAC1020
     GTGGTCGTCA ACACCCTGGG GAAGAGGGCC CCAGCCTTTG AGGGCAGGAT CCTGCTCAAC1080
     CCCCAGGACA AGGATGGCTC ATTCAGTGTG GTGATCACAG GCCTGAGGAA GGAGGATGCA1140
35
     GGGCGCTACC TGTGTGGAGC CCATTCGGAT GGTCAGCTGC AGGAAGGCTC GCCTATCCAG1200
     GCCTGGCAAC TCTTCGTCAA TGAGGAGTCC ACGATTCCCC GCAGCCCCAC TGTGGTGAAG1260
     GGGGTGGCAG GAGGCTCTGT GGCCGTGCTC TGCCCCTACA ACCGTAAGGA AAGCAAAAGC1320
     ATCAAGTACT GGTGTCTCTG GGAAGGGGCC CAGAATGGCC GCTGCCCCCT GCTGGTGGAC1380
     AGCGAGGGGT GGGTTAAGGC CCAGTACGAG GGCCGCCTCT CCCTGCTGGA GGAGCCAGGC1440
40
     AACGGCACCT TCACTGTCAT CCTCAACCAG CTCACCAGCC GGGACGCCGG CTTCTACTGG1500
     TGTCTGACCA ACGGCGATAC TCTCTGGAGG ACCACCGTGG AGATCAAGAT TATCGAAGGA1560
     GAACCAAACC TCAAGGTACC AGGGAATGTC ACGGCTGTGC TGGGAGAGAC TCTCAAGGTC1620
     CCCTGTCACT TTCCATGCAA ATTCTCCTCG TACGAGAAAT ACTGGTGCAA GTGGAATAAC1680
     ACGGGCTGCC AGGCCCTGCC CAGCCAAGAC GAAGGCCCCA GCAAGGCCTT CGTGAACTGT1740
45
     GACGAGAACA GCCGGCTTGT CTCCCTGACC CTGAACCTGG TGACCAGGGC TGATGAGGGC1800
     TGGTACTGGT GTGGAGTGAA GCAGGGCCAC TTCTATGGAG AGACTGCAGC CGTCTATGTG1860
     GCAGTTGAAG AGAGGAAGGC AGCGGGGTCC CGCGATGTCA GCCTAGCGAA GGCAGACGCT1920
     GCTCCTGATG AGAAGGTGCT AGACTCTGGT TTTCGGGAGA TTGAGAACAA AGCCATTCAG1980
     GATCCCAGGC TTTTTGCAGA GGAAAAGGCG GTGGCAGATA CAAGAGATCA AGCCGATGGG2040
50
     AGCAGAGCAT CTGTGGATTC CGGCAGCTCT GAGGAACAAG GTGGAAGCTC CAGAGCGCTG2100
     GTCTCCACCC TGGTGCCCCT GGGCCTGGTG CTGGCAGTGG GAGCCGTGGC TGTGGGGGTG2160
      GCCAGAGCCC GGCACAGGAA GAACGTCGAC CGAGTTTCAA TCAGAAGCTA CAGGACAGAC2220
      ATTAGCATGT CAGACTTCGA GAACTCCAGG GAATTTGGAG CCAATGACAA CATGGGAGCC2280
      TCTTCGATCA CTCAGGAGAC ATCCCTCGGA GGAAAAGAAG AGTTTGTTGC CACCACTGAG2340
55
      AGCACCACAG AGACCAAAGA ACCCAAGAAG GCAAAAAGGT CATCCAAGGA GGAAGCCGAG2400
      ATGGCCTACA AAGACTTCCT GCTCCAGTCC AGCACCGTGG CCGCCGAGGC CCAGGACGGC2460
      CCCCAGGAAG CCTAGACGGT GTCGCCGCCT GCTCCCTGCA CCCATGACAA TCACCTTCAG2520
      AATCATGTCG ATCCTGGGGC CCTCAGCTCC TGGGGACCCC ACTCCCTGCT CTAACACCTG2580
```

515 WO 99/55858

CCTAGGTTTT TCCTACTGTC CTCAGAGGCG TGCTGGTCCC CTCCTCAGTG ACATCAAAGC2640 CTGGCCTAAT TGTTCCTATT GGGGATGAGG GTGGCATGAG GAGGTCCCAC TTGCAACTTC2700 TTTCTGTTGA GAGAACCTCA GGTACGGAGA AGAATAGAGG TCCTCATGGG TCCCTTGAAG2760 GAAGAGGGAC CAGGGTGGGA GAGCTGATTG CAGAAAGGAG AGACGTGCAG CGCCCCTCTG2820 CACCCTTATC ATGGGATGTC AACAGAATTT TTTCCCTCCA CTCCATCCCT CCCTCCGTC2880 CTTCCCCTCT TCTTCTTTCC TTACCATCAA AAGATGTATT TGAATTCATA CTAGAATTCA2940 GGTGCTTTGC TAGATGCTGT GACAGGTATG CCACCAACAC TGCTCACAGC CTTTCTGAGG3000 ACACCAGTGA AAGAAGCCAC AGCTCTTCTT GGCGTATTTA TACTCACTGA GTCTTAACTT3060 TTCACCAGGG GTGCTCACCT CTGCCCCTAT TGGGAGAGGT CATAAAATGT CTCGAGTCCT3120 AAGGCCTTAG GGGTCATGTA TGATGAGCAT ACACACAGGC ATGAGCCACT GAGCCTGGCC3180 10 CAGAAGCGTT TTTCTCAAAG GCCCTCAGTG AGATAAATTA GATTTGGCAT CTCCTGTCCT3240 GGGCCAGGGA TCTCTCTACA AGAGCCCCTG CCCCTCTGTT GGAGGCACAG TTTTAGAATA3300 TCTGTCACTC ACATGGACCC AAGATAAAAG AATGGCCAAA CCCTCACAAC CCCTGATGTT3420 TGAAGAGTTC CAAGTTGAAG GGAAACAAAG AAGTGTTTGA TGGTGCCAGA GAGGGGCTGC3480 TCTCCAGAAA GCTAAAATTT AATTTCTTTT TTCCTCTGAG TTCTGTACTT CAACCAGCCT3540 ACAAGCTGGC ACTTGCTAAC AAATCAGAAA TATGACAATT AATGATTAAA GACTGTGATT3600 GCCACCAAAA AAAAAAAAA AGACGAAAAG AAAAAGGG

PCT/DE99/01258

20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 604:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2775 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- 25 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 35 (vi) HERKUNFT:

30

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 604

```
ATAGGTTTGG ACCTTTCTTG GTAGAATTAC TGCCCTAATT TTGTTCCACT GATACTAGAA 60
45
     ACGGTCTGAT GTTAGAGCTG GAAGGGATCT GTAGTATCAC GCAGTCCGAT TCTCTAATTT 120
     TCCACATGAG AAAATGAAGG TCCAGAGGAA GCAGAGACTT AACTCACAAA TCAGAAAAGC 180
     GGTTCTTGCA GAACTGAGGC CATAGTGAGG ACTTTCTGCT TTCCACCATA CCACCTTGCC 240
     AGTCCACACA AGAGGGAGGA TGTATTTTGG GGGGCATACA CTGAGGATGG AGAAAGATGG 300
     CATCAGAACT GCTGGGTGAA GTGGTGGCTT AACTGGACTT TGACAGCTGC CTTTTGAAAA 360
     CCCCAAAACT AAACACACTG CATGTAATCA AAAGATGCTT ATACTAATAA TGACCTGTGC 420
50
     TGTTCCCACT CAGTTGCTCT CTGTTTTCGA GAAGACATGA GAAGCTGCAA CATGACCTGG 480
     AGTGGAACTG GAGAGTCACA TTTTTGTTTC AGCCACCTGC TGGGCAGCAG AGCGACTGCA 540
     CCTTCCCAGA AGGCTGAAGT GCTCGTGTGC TGCACTCCAG TGGCATCTCT GCAGTGGTCA 600
     GAGTGACCTG GTATAAGGGA GAGGGCATCA CCTTGCCCCC TGTGCTGACT CCTGCCCTTC 660
     CCCTACAGGA GAGTCCATCC CGATCCGGCT CTTCCTGGCC GGGTATGAGC TCACGCCCAC 720
55
     CATGCGGGAC ATCAACAGA AGTTCTCTGT GCGCTATTAC CTCAACCTGG TGCTGATAGA 780
     CGAGGAGGAG CGGCGCTACT TCAAGCAGCA GGAAGTGGTG TTGTGGCGGA AGGGTGACAT 840
     CGTACGGAAG AGCATGTCCC ACCAGGCGGC CATCGCCTCA CAGCGCTTTG AGGGCACCAC 900
```

```
CTCCCTGGGT GAGGTGCGGA CCCCCAGCCA GCTGTCTGAC AACAACTGCA GGCAGTAGGC 960
     CCCCAGGGCC GAGAAGATGC TGGGCACCCA CCCAGCACCC CCATCTACCA ACACCAGCGG1020
     CTGGGGGCGG GGGCGGACCT TGTGAGGCTC AGTTGACCCG TTACTTGCAA CCTGAAAACA1080
     AATCATGTTT TTGACTTAAA TTCTTTTCTC TGGAGAACCC AAGGGGCTTG GGGTGGGAAG1140
     CAGTCTCTCC TTGGGATTCT GCGGCCGATG TGGGATAGAA GAGGTAGCAT CCTGGAAGCC1200
     AGCCTCTCTG GGGAACATGA GCCCCCTTCC TCGGGGGGGCT GCCTTGCGTC TTAGAGGAGG1260
     GAGAGCAGAG AGCACGCATC CTTGGCTCCT GGCTCTCTGA GCTTCCTGAT ACAGGATCTG1320
     AGCATGTCCC TGGGATTCTG AGCTGCCAAC AGGGCCCTGG GTAGTCACAT CTTGTACTCC1380
     CCTTTGCTGT CCCGGAGGTA GTGGCAGGAG TTGGGCCAGC CCCCACTAAG TGGCAGGGGA1440
     AGACTCACGA TTGGGAAGCT ACCTCTTTGG GAATCTTGGA TGTGGTGATC TCAAGTTCCC1500
10
     ACAGGCCACC TCCTTCTGGC CACTCACTGC TGGGACCCAG GCACCTCCCT TCTCCATCCT1560
     CTCTGGATTG TCAGTAATGT CCTGGAACAG AAGCCTGTAG GATGGCCTTG GGCACGGAGA1620
     AGCCCTGGGG TCAGTGTCGT GCACGGATGG CGGCAGTGTT GAACCCAGGA GGCTGAACCC1680
     GGCCCACCAC GGAAGATGAG TGCATGGCAA CCGCCTGCCT TCACGTCGCT CCACTTGGTA1740
     ACCCCAAGGT CTGGGCTGTT CTAGGTATTG CTTCACGTGC CCCAGCAAGC CCTTAACAAG1800
15
     AGGGCCTGGT TCCCTGAAGA ACCAATCCCA GGAAGGGGCC TTGATCCCTC CGCCTTGCTG1860
     CGAACCTTTG GCAAGGCTGT TCTTACTAAT GCCCAAGCCC CTTTACCCCT CTCCCTATAG1980
     GTTACACAGG GGAGACCAGG GCCTCGGCAG AAGACTGCTG CCACACTTCC GAATCATTCT2040
20
     GCTTGCCAAA TAGGTCATCT TCACCAGTTG ACTGACCCAA GTTTAGGACC ATTGGTATCG2100
     TGTGTTTAAA AAACACATAT AAAAAAACTC TTGTGAATAT TCTTGTTATG CTAGAGAGGA2160
     AGGTACTTCT CCCTCTACGG CTCTGCGCTG GGGCCTATGG TAGTAAAGTT GTTTACTGTC2220
     CTTTTTCTGC TTCCCCTGGA AATGACAGGC ATTACTCTCC CATTGGCCTC CCTTCCCTTT2280
     ATAGAAAGAC CAAGCAGGCC CCACTGGCCA AGAGGTACGG TATTTGGCAG TCTGAGTTCT2340
     CAGTAATTTG GAAAGTTAAG GAGTTGGTTC CTGTGTCACC TTTCAGTTAG TGTGGGAAAG2400
25
     GAAGACTTCT GTTTTCCTGA GATCAGTGCA GTCTCAGGCC TTTGGCAGGG CTCATGGATC2460
     AGAGCTGAGA CTGGAGGGAG AGGCATTTCG GGTAGCCTAG GAGGGCGACT GGCGGCAGCA2520
     GAACCGAGGA AGGCAAGGTT GTTTCCCCCA CGCTGTGTCC TGTGTTCAGG TGCGACACAC2580
     AATCCTCATG GGAACAGGAT CACCCATGCG CTGCCCTTGA TGATCAAGGT TGGGGCTTAA2640
30
     GTGGATAAGG GAGGCAAGTT CTGGGTTCCT TGCCTTTTCA GAGCATGAGG TCAGGCTCTG2700
     TATCCCTCCT TTTCCTAGCT GATATTCTAA CTAGAAGCAT TTGTCAAGTT CCCTGTGTGG2760
     CCCTTCCCCC CAGAG
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 605:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 944 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

40 (D) TOPOLOGIE: linear

35

50

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 45 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 605

```
GGGAGATGCC ACCGGGAAAT CCCCCAATGT CCACTAGGGG GCAGGAGGCC ACCGTTCTTC120
     GTACTCCGGA GAACCTGGCT GGAGAGCTCT TTCTTGTTCA CCCTTCCCAC CAGACTAAAA180
     GGTCATCGCA GATAACGTGA AGGACTGGAG CAAGGTCGTC CTGGCCTATG AGCCTGTGTG240
     GGCCATTGGT ACTGGCAAGA CTGCAACACC CCAACAGGCC CAGGAAGTAC ACGAGAAGCT300
     CCGAGGATGG CTGAAGTCCA ACGTCTCTGA TGCGGTGGCT CAGAGCACCC GTATCATTTA360
     TGGAGGCTCT GTGACTGGGG CAACCTGCAA GGAGCTGGCC AGCCAGCCTG ATGTGGATGG420
     CTTCCTTGTG GGTGGTGCTT CCCTCAAGCC CGAATTCGTG GACATCATCA ATGCCAAACA480
     ATGAGCCCCA TCCATCTTCC CTACCCTTCC TGCCAAGCCA GGGACTAAGC AGCCCAGAAG540
     CCCAGTAACT GCCCTTTCCC TGCATATGCT TCTGATGGTG TCATCTGCTC CTTCCTGTGG600
10
     CCTCATCCAA ACTGTATCTT CCTTTACTGT TTATATCTTC ACCCTGTAAT GGTTGGGACC660
     AGGCCAATCC CTTCTCCACT TACTATAATG GTTGGAACTA AACGTCACCA AGGTGGCTTC720
     TCCTTGGCTG AGAGATGGAA GGCGTGGTGG GATTTGCTCC TGGGTTCCCT AGGCCCTAGT780
     GAGGGCAGAA GAGAAACCAT CCTCTCCCTT CTTACACCGT GAGGCCAAGA TCCCCTCAGA840
     AGGCAGGAGT GCTGCCCTCT CCCATGGTGC CCGTGCCTCT GTGCTGTGTA TGTGAACCAC900
     15
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 606:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1939 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- 25 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 30 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 35

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 606

```
40
     CCAGTCAAGA ATCTCCCACT AAGCTTCAAA GTAGTGGATT ACAGCATGGC AACCATGCCA 60
     GTAATTTGAA ATTTAGTAGA GAGGCTTTCG CTTAGTAGAG ATGGGTTTTT GCAGGCTGCT 120
     CCCGAACTCC TGACCTCACC CCACCGGGG CAACCCCCCC ATCGGGCCCC CAAAGTGCTG 180
     GGGTTACAGG CTTAAGCCAC CAAGCCCGGC CGACCTTCTT CTATTTTTCC ATTCTCCTTT 240
     CCAAAGCCAT GGCCATGCGC TCCTGTGTAC AGGTGCATAA ACACATCAGT GTGCCATCCC 300
     TCACATGCAT GTCGTTCCCC ACCCCTCCTT CCCAGGGCTT CTCTTGGCTC CAGCGTTCCT 360
     CTGGGACCCT CTGCAGATAC AGCCTGTGCT GGACCCCCAG CCAGGGTGAG GGCTCATTCT 420
     GCTCTGTCTT CCCCACTGCC TCAGTTTCCC CCAAAAGCTG CTTCACGTC CTTCTAGTAG 480
     GGGGCCTCCC ATGGGGGCAA GGATCCCCTT TAGGATTCAA TCTTTCCTCT TTGGGCAGTT 540
     TTGGCTTTGA GTCCCCAGG GATCAGGGTG AGAATGAAGA AGAGCTCAGT GAGCGGAATG 600
50
     ACAGCAGCTG GGTGGGTGGT GTGGGGAGAG GCTGAGGGGA AGGCAGCTCT AAGACTGGGA 660
     GTGGAGTTCC TGGAGGTGTG GGGAGGGGG CGTGTTTTCA ATTTAGAAAA ATCTCAGCCA 720
     GCTCGAGCCG AGAGAATG CGAAAGAGGA AGTTCGGAAG GAGCGAGGAA TGGGGTGGGT 780
     GGCAGCGGGG GCCGCTCAGT CGCTGTCGCT CTTGTCCACC AGCACGGCGT CCGACTCCTC 840
      GGTGATCTCC AGCAGCGCGT GCACGTCGGG GCTGCTCCCG CGCCGCAGGT CGCCGGCCTC 900
55
      CCCCCGCTCC GCGCCGCCT CGTCGTCGTC GGCGCCCACC TCCACCATCT CGGTGGCCTT 960
      GAGCACTTCC ACCTGGCCCT CGCGGATCTT CTTGACGTGG AAGGTGAAGG GTGGCACCTT1020
      GTAGACCGCG GTCTTGGAGC GCGCGTACAC CACGTGGTCG GGCGTGAAGG ATTTGCGCAA1080
```

CTTGTCCCGC GACGTCTTCA GTTTCTCGCG CCGCTCGGCG GGCACCAGGC GCGTGCCCAG1140 CTTGTTCATG CGCTTCTCCA GGGTGTGCCG CGTCTTCTCC AGGTTTTCCT TGGTCTTGAG1200 GCGCGTCTTC TCCAGGTTCT CGCGGGTACG CACCTTGGTC TTCTCCATCT TCTCCTTGGA1260 GAAGGCCTTC TTGAAGTCGT CCACGCGCCG CAGGCCCTGC GCTTGATACG CTCTGCGCGG1320 GACTCCTCAA TAACCTCCTC AACCTCCACC GCCTCGTCCG ACGAAAGCTC CAGCGCCGCT1380 GCGTCCTCCT CGGGCCGCTC GCCCTCGCCC AGCTCCTCGC CCTCCTTCTC TGGCAGCGCC1440 TCCGACTCTT TCAGCGATTT GCTGATGCTC AGTTTGGCCG GCAGCTTCAC TTCATCCTGG1500 TAGATCATGA CTTTAAAGTT GCGGCGCCGC AGCAGCTCGG CCTCGTTGAC CTCCAGCTTC1560 TTGATCTGCC CCGCCTGGCG CTCCAGGCTG CCGCGCACGG TCTTCACGTT GACGCTGACC1620 TTGCGCACCT TCTCCAGCAG CTTGCTCACC GTATTGCTCG TGGTGGCGTG CGCCTTGCCC1680 10 AGCTTGCTCA GCTCGCCCTG GATGCTCTGC ACTGCGCCCT CCATCTCCGC CTGCCGCTCC1740 TCCAGCTGTG CTTGAGTCAG CTGGATCTGG TCTACGGCCC CGATGATTTT GTCCAGGAGG1800 CTCAGCACCA GCACGCCGTT CACCTGGTCC GACTTGATCA GCTCTTCTGA GCCGGCCCCC1860 GACGGCTCCT CCGCTGCCTG AGCCCCAGCG GAGGAAGCTC CGGGGCCTCG GCGATCGGGG1920 TACCCGGGCA AGCGGCCGC 15

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 607:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1570 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 30 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

35

20

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 607

40 GGCACGAGGA AGTTAAGATC ATACATGCGG ATGTGCTGGT AACCTGCAAG AAGCAATCAT GCTGCGGTCC GGTGTGACCT CCCAAGGCAT TCACCCTGGG AGTCCCTGGT GCTGCACCCC 120 AACCCAGGCA GAGCTCATCG TGGGTGACCA GAGCGGGGCT ATCCACATCT GGGACTTGAA 180 AACAGACCAC AACGAGCAGC TGATCCCTGA GCCCGAGGTC TCCATCACGT CCGCCCACAT 240 CGATCCCGAC GCCAGCTACA TGGCAGCTGT CAATAGCACC GGAAACTGCT ATGTCTGGAA 300 45 TCTGACGGG GGCATTGGTG ACGAGGTGAC CCAGCTCATC CCCAAGACTA AGATCCCTGC 360 CCACACGCGC CGTACGCCCT GCAGTGTCGC TTCAGCCCCG ACTCCACGCT CCTCGCCACC 420 TGCTCGGCCT GATTAAGACG GTGCAAGATC TGGAAGGACG TCCAACTTTC TCCCTGATGA 480 CGGAGCTGAA GCATCAAGAG CGGCAACCCC GGGGAAGTCC TCCCGCGGCT TGGATGTGGG 540 GGCCTGCGCT CTCATCGGGG GACTCCCAGT ACATCGTCAC TGCTTCCTCG GACAACCTGG 600 50 CCCGGCTCTG GTGTGTGGAG ACTGGAGAGA TCAAGAGAGA GTACGGCGGC CACCAGAAGG 660 CTGTTGTCTG CCTGGCCTTC AATGACAGTG TGCTGGGCTA GCCTGTGACC CCTCGGGACN 720 TGCCTGGTGC AGGTGGTGGC AGCNTGGAGG GACCCATGCA GCACCCAGGT CAGAGCAGAC 780 CCNTNCCCCT NGCCNGGCCT GCGCCANGCT GGNACCTGAT GGCCCCCTGT GGCGCCTTGA 840 CCTGCTGGGC CAGGCTGNCC CTGGGACTCT CAGCCCCCAN GTTGCTTATC CANGATGTGA 900 55 CAGAGCTCGA CCCAAGCCAG GCTGCACACT CCTGGACNTG GGCTAGCCTG CACTGCCNTG 960 GGAAAGNTCN GCCGAGGGCC CANAAGCTGC TGAGGGGTNC TGAGGCTGGT GCCCACCCCC1020 AAGCTAGTGT GTTCTCTGCC CCTCCCTGCC CGCGTTTCAG GGCCTCGGTC CATAGAGAAC1080

```
ACCACCACCA TGGCCAGGTG GAAGGGTTTA TTAGTCCCTG CCAGCAGCTG TCCTCCCTGG1140
TGCAGGTGGC CTGGCCAGCC CACTGGATTG GGGACGGGCC AGGCTGGGCC AGGTCGGGGG1200
CTCAGTCTGG GAGGTAATAA AAGCAGACCG ACACGCAGAT GTTGCTCGGG AAAAAAAAA1260
AAAAAAAAAA AAAAAAAAGC CGCTGTCTCC GGGGCCCCTC TGCTCGCCGG GCCCAGTAGA1320
TGGGGGTCCT CATGCACAGG CGCTGCACCA AAGCCCCCGC CTGGGCGGTA GCCACTTACG1380
AGGCTCCCCT GCACTGCCAG CAGCTCCTGG GTGTGGTGGG TGTCCTGGCT GGGGACCCAA1440
GCCTCTTGGA CCTTGGAGGT ATCCACCAGC AGCCGCAGGT CTCCCGATCA CTGTCCTCCA1500
TCAGGCGGAG GAAGCAGACC TGGTGCTCCT CAGGGCGGTA ACAGATGCAG CCGCTCTGCC1560
CGTCGAACAG
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 608:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

- (A) LÄNGE: 1768 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

25

10

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 608

```
GCACAATCCC GGCTCACTGC AACCTCCAAC TCCTGGGTTC AAGCGATTCT CCCGTCTCTA 60
35
     CAAAGTATAC AAAAAATTA GCCAGGCATG GTGGTGCGTG CCTGTAATCC CAGCTACTTG 120
     GGAGGCTGGG GCACAGGAAT CCTTTGAACT TGGGAGGCAG AGGTTGCAGT GAGCTGAAAT 180
     CACACTACTG CCCCCCAGCC TGGGCAACAG AGCAAGACTC TGTCTCGAAA AAAAAAAAAG 240
     AAAACAATGA AGGAAAAGGA GGGTGAGTTA GCTGGAGTAG AATAGAGGTA TAGAATCGTT 300
     CCTAAATAAC CGGCTGCATT GGTTTCCTGG AGACTTGCTA AAAACCCAGA TTCCCAGGCC 360
40
     CCACTTCTTG GTGCTCCTAA TTCAGTAGCA TCACAGTAGG GTTCCAGAAG CGGTATTTTT 420
     AACAAGCTCC CAGGTAATTC TGATGTGCAC CTAGATTTGG AAATCACTGT GTTAAAAAAT 480
     ATTGTGAGGT AAGTTGGTCA GTTAGGTTGG GCAGCTTTTA TTTCATTGCT AAGGGATTTG 540
     GACTTGATGG TGTAATAAAG CATTAATTGA ACAAATATTT ATGGAGCCTG TACTATGTAC 600
     CAGATGCAGA CTGTGCTAGC GGTTGGGGAT ACAGTGATGA CTTGGTCTGC CTCTAGGTGG 660
45
     CAGGGAGCCA TTTTGGGTTT TCGAACAGAA AAGTGACATA ATGAATGCTG AGTTCTTAGG 720
     AAGATTAATC CAGGAGTAGT CTCCAGGATG TACTGGAAGG AGAGAAGCTG AAACCAGGGA 780
     GGCTGCTGTG TTTGCAGTTG GCTGCCCAGT GCTACCTCTG CAGAGACAAT CAATGTCCTG 840
     AAGGTAGCTG GTATGTCTGT GTGCACTGAC ACGAGCCTTC CTACCAAGCC CCAGGGGCTC 900
50
     CATGCTGGAG AATGCACGTA GGGCTAGGGT GAGCACTAAC TTCACTTCAG GAGAGCAAGG 960
     AACAGTGTGG CTCTTCCATT TTTCAGTTCT GTAAGCACAT CACCCTTTTC TCCTCCCCTT1020
     GAGCTGTGTT CTCTGACAGC TGTTTGTTGG TAAAGCCAGC AGCCCCTAAA GCACGTCCCA1080
     GCCTTGTCTC CTCTGTGCTT TCCCCCACCA CTGCTGCTGC ACGCCTCATT TGCTGGGCCA1140
     CTTTAGTGGT GGAACCATTA GAGGCTGAGT GACTTAAAGG AGATTGAGTC TGTCTCGACC1200
     CCGAGAGAGA GTGGGATGGA TGGATGCATC GTCTCATTTA GAAAGTGTTG CCTCTGACTC1260
      TAACACACTC TTCTCTCTTT CTTTACCGCC CTCCCTGTGT GCGTCCCTGG GGGGGCGTGG1320
     GCTAAACCCC TTCCGTCCCC CTTTCTCCTT CTCTCTCACA GTGTAGGCAC CACTTCTCTT1380
      ACAATTTAGG CTTTCTCTC GCCTTGGGCT GAGTGAGGAA GAGGAGTGCT GTTCCTGCCT1440
```

```
TCCTAGCCCA GCTGGGTCTG ACCAGAGGCT ACTGTGTACC CATTTACCAT GCGTGATTGT1500
TAACTCAGAG TGGGGTGTAG CCAGGTATTG ACTGAATGTA TGTTCTTGCT GACCTGTGT11560
TTTTTCTGTA GGGACCAAAG CAGTATCCTT ACAATAATCT GTACCTGGAA CGAGGCGGTG1620
ATCCCTCCAA AGAACCAGAG CGGGTGGTTC ACTATGAGAT CTGAGGAGGC TTCGTGGGCT1680
TTTGGGTCCT CTAACTAGGA CTCCCTCATT CCTAGAAATT TAACCTTAAT GAAATCCCTA1740
ATAAAACTCA GTGCTGTGTT AAAAAAAA
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 609:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1001 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

15

10

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

20

25

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 609

```
TAAGGAGACT GAAAGGTGAT TCATTTAGTG AGTAGCGATT ACAGAATTTC TAAAACAGTG 60
     GGGGCGGGG GGGCGCGGG GAGGAGGGCT GGAATTGTCC TCCAGCGCAT ACAAGGTTGT 120
     TGCTGCCAGA GAAATCCAGC AGGAAAGAGC AGCATTCTTT CACCTTTTCC GCCTCTGAAG 180
     CGGAGGAGAA CTTCATTTCC CAGCAGCCCT TAAGATTCCT CCGCGCACTG CGTAGCGTCT 240
35
     CCGGCATTCT GCTTTCCGGC GCTCTGCCTT CCGGTGCGTC GTTTACGGCC AGTTTGAACC 300
     AAAGACGCCC AANGGTTGAG GCCGAGNTTC CAGAGCATGG GGTCTCGGTT GTCCCAGCCT 360
     TTTGAGTCCT ATATCACTGC GCCTCCCGGT ACCGCCGCCG CGCCCGCCAA ACCTGCGNCC 420
     CCCAGCTACA CCCGGAGCGC CGACCTNCCC CNAGCAGAAC ACCGCCTNGT TGAAGANCCT 480
40
     GCTGGAGCTG TCGNCGTNGC TTTCTGGGTT GGGGCTGATG GGGGNNCGGG CGGGTACGTG 540
     TACNTGGGTG GCANCGGAAG CCCATGAAGA TNGGGATACC CCCCGAGTNC CATGGACCNA 600
     TTACNGCAGA TGGTCATCGN NGCCTCANGC NATTGCCACC TNGGGGTANT CGTTGTNCAT 660
     NGGCAGACCC CAAAGGGAAN GGCCTANCCG CGTTGTTTNG AAAGNTACCA CCANGTGAAT 720
     NCTGTCTTCT GTCTNCTNGT CCCNTTTNCC CCGTGACACA CAGAGCAGGC ATGGAATTTA 780
     ATGGGNTGTT CTGGNACNAG ACACTTGTAC ATGGACAGAC ATCACTACTN NGTGGATACT 840
45
     NNACAAGACT GAAAAGNAAA ATCGTATGTT GTCATTCNTC TGGCTANTGG AGTGTTTGTG 900
     GCCTTCACAG ATTTCACAGG AACCAATAAA TCCCTCAGAG AAGTAAAAAA NAAAAAAAAA 960
     А ААААААА АААААААА АААААААА АААААААА А
```

- 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 610:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2515 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukl insäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

10

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 610

GGTGTGGAAA CTACTGCAAA TAGTAGCACT TCACTGAGAT CTACAACTCT TGAAAAAGAA 60 GTTCCTGTCA TCTTCATCCA CCCTTTAAAC ACTGGATTAT TCCGGATAAA AATTCAAGGA 120 GCCACTGGAA AATTTAATAT GGTCATCCCT CTTGTGGATG GGATGATTGT CAGCAGGCGA 180 20 GCTCTTGGCT TTCTGGTGAG GCAGACTGTA ATTAACATTT GTAGAAGAAA GAGACTGGAA 240 AGTGACTCCT ACAGTCCCCC CATGTCCGCC GGAAACAGAA AATCACCGAC ATTGTCAACA 300 AGTACCGGAA CAAGCAGCTG GAGCCAGAGT TTTATACTTC ACTTTTCCAG GAGGTTGGAC 360 TCAAGAACTG CAGTTCTTAG ACCACTGAAT TTCTAAGACT GTTGAACTCC AGTTTGGGAA 420 CTATAACACA GCAGAACAGT TTGATAGGTG ATCACTGTAA AAATAAAAAC AAATCACTCC 480 25 CAAGAGCTTA CTGTTTAATC ACCAGAATAG AAGAAACACA TTATAACCCA TTTGATAGAA 540 GACTTTGGGC TATCTAGTGA AATGGGCTCC CAGACACAAT CATACTCCTG CTGATAATGA 600 TGATATACAT TTTAGCCATA AACTTTCTTT TAAAAGTGAC AATTTTAGTT AAACATAAGC 660 CTTTTGAGGA GAAAGGCTTT TATGCATCTC AGTTAAACAC GTGCATTGGT AGTATCAACA 720 AATTTGCAAT ATAGAAGTTG AAGATAGTTT TTTNCCTCAC TTTTTAGGAG GCTGTATTCA 780 30 AAATTAAAAT CTCAGAATCT TACAGGACAT TTAAAGGACT CATGTTGATA GCATGGAGGA 840 GAAGGAAAGA AGTCACAGCC TTCTACTCAG TTGTAGGTCT TCTTGTCATC CAGCTGTCAC 900 ACTGACAAAA AGAAAAGATG ATANCATGTT TTTTTGCTCA GATAAGAAGC CTGACATTAA 960 AAGATGTCAT ATTTTTTCT CCACATTTCA AAAAGTTGTC CTTCTCATCA CTGCACAGAT1020 35 CTGTCTGAAA GCCTCAGTTT CTGAGTGACC CAGGAACAGA TCAGAAATGG AGCATGGCCT1080 TGTCCTTTAA TGGGGATGCA AATAAAGTTT GTGGGGTTAA AAGTTATAAG ACAGCAGTGA1140 TACCCCACTC TCTCCATTAT TGTCCAGCGG GGTGACATAA TGACAGGTTA AATATTTGTG1200 ATTCATTGAT TAAATATTAT TTAAAGAAAT GTAAAAAAAA AAAAAAGGTT GAAAATTATT1260 TGGTTTCATC CATTGTCTCT TATTTCAGGA CCAAGCAGCA AACTGCAGTA GTTTGTGAAG1320 GATTCTAATA TGGGGTTCAG GAATAGCCTC TCAACGCTAC TAATTCAGAT CTCTCCCAGA1380 40 GAACTACTGG ATTTCCTCAT AATTGACAAA CATGAGTGAC CACCTCTTTG GGTGGCTACT1440 GTTAGAAATG GCTGTTGTCA TGTTTTCTGG ACTTTGCCAG CCAACAGATC CCTGCCAGGT1500 TTTGGAAATA CTTCTATTAC CTCGCTGCTA CTTTTCTGCA GGGATAAAAC TTTTGNAGGT1560 GGCCAGACCC AGAACATCCA AGGATTCCTG TTACAGTGCT ACAGTATACA CTGCTCATTT1620 ATCCTATTCT CATGTGCTTT CTTCTTTAGT AAGATTATTT TAAGAAAATA AGTGATATTT1680 45 AAAGTCCAAA GAGGAATGAT CACAGTTGTA TAAGGGGTGT TTTCCCACTT GAACTCTGAT1740 GTCAGTCGAC TGTGGGTCAG AGCTACAACC ATCTGTTTGG TTTGATGTTT TGGTGGTTTA1800 CTTACGGAGT GGGGATAGTG TGAGACCTAA TTCCCTGTGC AAATGTCTCT TATTCCAGAA1860 ATGTGCATTT TGTCATCTAT AAGCAAGAAA TATGGGCATA GCAGCTCTTG GTTTAAANGT1920 50 TTGCCATAAC CTGTTCATGT TTGTTTTAAG CTCAGGTAAA GATAACCTCC NTCTTTCTAT1980 GACTCCAGTT TCCATTCAGG TTATAGTATT ATTCAATAGT TGATTTTCTT TTTAAGCTNG2040 GGCAATAAAT TGATGTTTCC AGATGGTAAC ATGGGANGAG GGCATATAGG ATAAAGATNG2100 AGCAAATTCT ACCCTAAAAA TGNTTCTAGT AGTTCACAGG AAGAAGATGA GGTTTAATAA2160 CTTTCAAGGT AATTCTAGAT TGACATTTTN GAGGGGAAAA TGGGCTCTTG TTCTAGTTGA2220 AGTGAGCAGA GAANGGCTAT NAAATTAATA TGTAANCTTA CAGCATTCCA GAGGTTAAAA2280 55 ATAACTGATG CAGATGTACT TCTTCAGTGT GATTCTTCAG ATCAAACTTT TACTTTTGGC2340 ATAGTTAATT TCAGAAAAAT GTGCTGTATG TGTGTGTGTA TGAGGGTTGG TCTTGCTGAT2400 CCTTCAGTTA GCTCTAAATT CTGGCAACTC CTTGTAATTC CCATGTATTT GATACCATGA2460 ACCAATCATG TTGAATGCGT TTGGTGATCT GGGGAGCCTC CCCCGTCTTC CCAGG

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 611:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 818 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 15 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

20

40

45

50

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 611

25 TTTTTTTTT ATTTAAAGCC TGGATTGTAA CCAGATTTTC TTTTTTCCCC CTTCTCAGCT 60 GTAGATATGA TATCTCCTTT CAGGGCCCCA GCTTAAGGGC AAAGTGAGTT AATGTGTAGA120 CAAAGGCGAG GGACAAGAGA GAGTTAACAT CTAGACAGTG GAAAAAGCCA TGGTGTGTGG180 TTTCTGGGAA CCACCAACAC TTGCAGGTTT AGCTTTTTCC CAGGGTTGAC TACAAGAAAG240 30 AAAACCATGT TTTTGCAAGA TTAAAATGTG GTTGAGTGTG CCTAAATTAA CCATCCCCAT300 TTTTATCATA TTTCCACCAT CACTTCAGGG TTTTAAGAGT CAGTGCTCAC CTGGGCGGAG360 CTGGTAGTAC ATTTTGCTTC TTAGAAAGCT AAGTCCTGGG TTCCGTCTGA TTTTAGGTTC420 CAGGAACTIC CTGAGAACAC CCGATCGCAG AGGGTAATTT TCTGGAGTTT GTTTTGCAGG480 GATAGCTGGG AGTATGGCCA CCCTGCTCCA CGATGCGGTA ATGAATCCAG CAGAAGTGGT540 35 GAAGCAGCGC TTGCAGATGT ACAACTCGCA GCACCGGTCA GCAATCAGCT GCATCCGGAC600 GGTGTGGAGG ACCGAGGGT TGGGGGCCTT CTACCGGAGC TACACCACGC CAGCTGACCA660 TGAACATCCC CTTCCAGTCC ATCCACTTCA TCACCTATGA GTTCCTGCAG GAGCAGGTCA720 ACCCCCACCG GACCTACAAC CCGCAGTCCC ACATCATCTC AGGCGGGCTG GCCGGGGCCC780 TTGCCGCGC GGCGAGGGC CCCCTGGACG TTTTAAGA

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 612:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1024 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

5

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 612

10

35

40

| GCGGTCGGTA | GTGCGGCGCT | GTTTAAAGAT | GGCGGCGGAG | GAACCTCAGC | AGCAGAAGCA | 60 |
|------------|---|--|--|---|---|---|
| GGAGCCGCTG | GGCAGCGACT | CCGAAGTGTT | AACTGTCTGG | CCTATGATGA | AGCCATCATG | 120 |
| GCTCAGCAGG | ACCGAATTCA | GCAAGAGATT | GCTGTGCAGA | ACCCTCTGGT | GTCAGAGCGG | 180 |
| CTGGAGCTCT | CGGTCCTATA | CAAGGAGTAT | GCTGAAGATG | ACAACATCTA | TCAACAGAAG | 240 |
| ATCAAGGACC | TCCACAAAAA | GTACTCGTAC | ATCCGCAAGA | CCAGGCCTGA | CGGCAACTGT | 300 |
| TTCTATCGGG | CTTTCGGATT | CTCCCACTTG | GAGGCACTGC | TGGATGACAG | CAAGGAGTTG | 360 |
| CAGCGGTTCA | AGGCTGTGTC | TGCCAAGAGC | AAGGAAGACC | TGGTGTCCCA | GGGCTTCACT | 420 |
| GAATTCACAA | TTGAGGATTT | CCACAACACG | TTCATGGACC | TGATTGAGCA | GGTGGAGAAG | 480 |
| CAGACCTCTG | TCGCCGACCT | GCTGGCCTCC | TTCAATGACC | AGAGCACCTC | CGACTACCTT | 540 |
| GTGGTCTACC | TGCGGCTGCT | CACCTCGGGC | TACCTGCAGC | GCGAGAGCAA | GTTCTTCGAG | 600 |
| CACTTCATCG | AGGGTGGACG | GACTGTCAAG | GAGTTCTGCC | AGCAGGAGGT | GGAGCCCATG | 660 |
| TGCAAGGAGA | GCGACCACAT | CCACATCATT | GCGCTGGCCC | AGGCCCTCAG | CGTGTCCATC | 7.20 |
| CAGGTGGAGT | ACATGGACCG | CGGCGAGGGC | GGCACCACCA | ATCCGCACAT | CTTCCCTGAG | 780 |
| GGCTCCGAGC | CCAAGGTCTA | CCTTCTCTAC | CGGCCTGGAC | ACTACGATAT | CCTCTACAAA | 840 |
| TAGGGCTGGC | TCCAGCCCGC | TGCTGCCCTG | CTGCCCCCCT | CTGCCAGGCG | CTAGACATGT | 900 |
| ACAGAGGTTT | TTCTGTGGTT | GTAAATGGTC | CTATTTCACC | CCCTTCTTCC | TGTCACATGA | 960 |
| CCCCCCCCA | TGTTTTATTA | AAGGGGGTGC | TGGTGGTGAA | AAAAAAAAA | AAAAAAAAA 1 | 1020 |
| AAAA | | | | | 1 | L024 |
| | GGAGCCGCTG GCTCAGCAGG CTGGAGCTCT ATCAAGGACC TTCTATCGGG CAGCGGTTCA GAATTCACAA CAGACCTCTG GTGGTCTACC CACTTCATCG TGCAAGGAGA CAGGTGGAGT GGCTCCGAGC TAGGGCTGGC ACAGAGGTTT CCCCCCCCCA | GGAGCCGCTG GGCAGCGACT GCTCAGCAGG ACCGAATTCA CTGGAGCTCT CGGTCCTATA ATCAAGGACC TCCACAAAAA TTCTATCGGG CTTTCGGATT CAGCGGTTCA AGGCTGTGTC GAATTCACAA TTGAGGATTT CAGACCTCTG TCGCCGACCT GTGGTCTACC TGCGGCTGCT CACTTCATCG AGGGTGGACG TGCAAGGAGA GCGACCACAT CAGGTGGAGT ACATGGACCG GGCTCCGAGC CCAAGGTCTA TAGGGCTGCC TCCAGCCCGC ACAGAGGTTT TTCTGTGGTT CCCCCCCCCCA TGTTTTATTA | GGAGCCGCTG GGCAGCGACT CCGAAGTGTT GCTCAGCAGG ACCGAATTCA GCAAGAGATT CTGGAGCTCT CGGTCCTATA CAAGGAGTAT ATCAAGGACC TCCACAAAAA GTACTCGTAC TTCTATCGGG CTTTCGGATT CTCCCACTTG CAGCGGTTCA AGGCTGTGTC TGCCAAGAGC GAATTCACAA TTGAGGATTT CCACAACACG CAGACCTCTG TCGCCGACCT GCTGGCCTCC GTGGTCTACC TGCGGCTGCT CACCTCGGC CACTTCATCG AGGGTGGACG GACTGTCAAG TGCAAGGAGA GCGACCACAT CCACATCATT CAGGTGGAGT ACATGGACCG CGGCGAGGGC GGCTCCGAGC CCAAGGTCTA CCTTCTCTAC TAGGGCTGGC TCCAGCCCGC TGCTGCCCTG ACAGAGGTTT TTCTGTGGTT GTAAATGGTC CCCCCCCCCA TGTTTTATTA AAGGGGGTGC | GGAGCCGCTG GGCAGCGACT CCGAAGTGTT AACTGTCTGG GCTCAGCAGG ACCGAATTCA GCAAGAGATT GCTGTGCAGA CTGGAGCTCT CGGTCCTATA CAAGGAGTAT GCTGAAGATG ATCAAGGACC TCCACAAAAA GTACTCGTAC ATCCGCAAGA TTCTATCGGG CTTTCGGATT CTCCCACTTG GAGGCACTGC CAGCGGTTCA AGGCTGTGC TGCCAAGAGC AAGGAAGACC GAATTCACAA TTGAGGATTT CCACAACACG TTCATGGACC CAGACCTCTG TCGCCGACCT GCTGGCCTCC TTCAATGACC GTGGTCTACC TGCGGCTGCT CACCTCGGGC TACCTGCAGC CACTTCATCG AGGGTGGACG GACTGTCAAG GAGTTCTGCC TGCAAGGAGA GCGACCACAT CCACATCATT GCGCTGGCCC CAGGTGGAGT ACATGGACCG CGGCGAGGGC GGCACCACCA GGCTCCGAGC CCAAGGTCTA CCTTCTCTAC CGGCCTGGAC TAGGGCTGGC TCCAGCCCGC TGCTGCCCTC ACAGAGGTTT TTCTGTGGTT GTAAATGGTC CTATTTCACC CCCCCCCCCA TGTTTTATTA AAGGGGGTGC TGGTGGTGAA | GGAGCCGCTG GGCAGCGACT CCGAAGTGTT AACTGTCTGG CCTATGATGA GCTCAGCAGG ACCGAATTCA GCAAGAGATT GCTGTGCAGA ACCCTCTGGT CTGGAGCTCT CGGTCCTATA CAAGGAGTAT GCTGAAGATG ACAACATCTA ATCAAGGACC TCCACAAAAA GTACTCGTAC ATCCGCAAGA CCAGGCCTGA TTCTATCGGG CTTTCGGATT CTCCCACTTG GAGGCACTGC TGGATGACAG CAGCGGTTCA AGGCTGTCC TGCCAAGAGC AAGGAAGACC TGGTGTCCCA GAATTCACAA TTGAGGATTT CCACAACACG TTCAATGACC TGATTGAGCA CAGACCTCTG TCGCCGACCT GCTGGCCTCC TTCAATGACC AGAGCACCTC GTGGTCTACC TGCCGGACCT CACCTCGGGC TACCTGCAGC GCGAGAGCAA CACTTCATCG AGGGTGGACG GACTGTCAAG GAGTTCTGCC AGCAGGAGGT TGCAAGGAGA GCGACCACAT CCACATCATT GCGCTGGCCC AGGCCCTCAG CAGGTGGAGT ACATGGACCG CGGCGAGGGC GGCACCACCA ATCCGCACAT GGCTCCGAGC CCAAGGTCTA CCTTCTCTAC CGGCCTGGAC ACTACGATAT TAGGGCTGGC TCCAGCCCGC TGCTGCCCTG CTGCCCCCCT CTGCCAGGCG ACAGAGGTTT TTCTGTGGTT GTAAATGGTC CTATTTCACC CCCTTCTTCC CCCCCCCCCA TGTTTTATTA AAGGGGGTGC TGGTGGTAA AAAAAAAAAA | GGAGCCGCTG GGCAGCGACT CCGAAGTGTT AACTGTCTGG CCTATGATGA AGCCATCATG GCTCAGCAGG ACCGAATTCA GCAAGAGATT GCTGTGCAGA ACCCTCTGGT GTCAGAGCGG CTGGAGCTCT CGGTCCTATA CAAGGAGTAT GCTGAAGATG ACAACATCTA TCAACAGAAG ATCAAGGACC TCCACAAAAA GTACTCGTAC ATCCGCAAGA CCAGGCCTGA CGGCAACTGT TTCTATCGGG CTTTCGGATT CTCCCACTTG GAGGCACTGC TGGATGACAG CAAGGAGTTG CAGCGGTTCA AGGCTGTCC TGCCAAGAGC AAGGAAGACC TGGTGTCCCA GGGCTTCACT GAATTCACAA TTGAGGATTT CCACAACACG TTCATGGACC TGATTGAGCA GGTGGAGAAG CAGACCTCTG TCGCCGACCT GCTGGCCTCC TTCAATGACC AGAGCACCTC CGACTACCTT GTGGTCTACC TGCCGGACCT CACCTCGGGC TACCTGCAGC GCGAGAGCAA GTTCTTCGAG CACTTCATCG AGGGTGGACG GACTGTCAAG GAGTTCTGCC AGCAGGAGGT GGAGCCCATG TGCAAGGAGA GCGACCACAT CCACATCATT GCGCTGGCC AGGCCCTCAG CGTGTCCATC CAGGTGGAGT ACATGGACCG CGGCGAGGGC GGCACCACCA ATCCGCACAT CTTCCCTGAG GGCTCCGAGC CCAAGGTCTA CCTTCTCTAC CGGCCTGGAC ACTACGATAT CCTCTACAAA TAGGGCTGGC TCCAGCCCGC TGCTGCCCCT CTGCCAGGCG CTAGACATGT ACAGAGGTTT TTCTGTGGTT GTAAATGGTC CTATTTCACC CCCTTCTCC TGTCACATGA CCCCCCCCCA TGTTTTATTA AAGGGGGTGC TGGTGGTAA AAAAAAAAAA |

- 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 613:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1322 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 50 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 613

GCTGACCACG ACATGTGTCT CCTCCTCTGC ACCTTCCAAG ACCTCCTTAA TAATGAACCC 60
ACATGCCTCT ACCAATGGAC AGCTCTCAGT CCACACTCCC AAAAGGGAAA GTTTGTCCCA 120
TGAGGAGCAC CCCCATAGCC ATCCTCTCTA TGGACATGGT GTATGCAAGT GGCCAGGCTG 180

524 PCT/DE99/01258 WO 99/55858

```
TGAAGCAGTG TGCGAAGATT TCCAATCATT TCTAAAACAT CTCAACAGTG AGCATGCGCT 240
     GGACGATAGA AGTACAGCCC AATGTAGAGT ACAAATGCAG GTTGTACAGC AGTTAGAGCT 300
     ACAGCTTGCA AAAGACAAAG AGCGCCTGCA AGCCATGATG ACCCACCTGC ATGTGAAGTC 360
     TACAGAACCC AAAGCCGCCC CTCAGCCCTT GAATCTGGTA TCAAGTGTCA CTCTCTCCAA 420
     GTCCGCATCG GAGGCTTCTC CACAGAGCTT ACCTCATACT CCAACGACCC CAACCGCCCC 480
     CCTGACTCCC GTCACCCAAG GCCCCTCTGT CATCACAACC ACCAGCATGC ACACGGTGGG 540
     ACCCATCCGC AGGCGGTACT CAGACAAATA CAACGTGCCC ATTTCGTCAG CAGATATTGC 600
     GCAGAACCAA GAATTTTATA AGAACGCAGA AGTTAGACCA CCATTTACAT ATGCATCTTT 660
     AATTAGGCAG GCCATTCTCG AATCTCCAGA AAAGCAGCTA ACACTAAATG AGATCTATAA 720
     CTGGTTCACA CGAATGTTTG CTTACTTCCG ACGCAACGCG GCCACGTGGA AGAATGCAGT 780
10
     GCGTCATAAT CTTAGTCTTC ACAAGTGTTT TGTGCGAGTA GAAAACGTTA AAGGGGCAGT 840
     ATGGACAGTG GATGAAGTAG AATTCCAAAA ACGAAGGCCA CAAAAGATCA GTGGTAACCC 900
     TTCCCTTATT AAAAACATGC AGAGCAGCCA CGCCTACTGC ACACCTCTCA ATGCAGCTTT 960
     ACAGGCTTCA ATGGCTGAGA ATAGTATACC TCTATACACT ACCGCTTCCA TGGGAAATCC1020
     CACTCTGGGC AACTTAGCCA GCGCAATACG GGAAGAGCTG AACGGGGCAA TGGAGCATAC1080
15
     CAACAGCAAC GAGAGTGACA GCAGTCCAGG CAGATCTCCT ATGCAAGCCG TGCATCCTGT1140
     ACACGTCAAA GAAGAGCCCC TCGATCCAGA GGAAGCTGAA GGGCCCCTGT CCTTAGTGAC1200
     AACAGCCAAC CACAGTCCAG ATTTTGACCA TGACAGAGAT TACGAAGATG AACCAGTAAA1260
     CGAGGACATG GAGTGACTAT CGGGGCGGGC CAACCCCGAG AATGAAGATT GGAAAAAGGA1320
20
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 614:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 4458 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung 30 hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN 35
 - (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

40

25

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 614

45 GCCCGGCGTT AACAAAGGGA GCCGATACCG ACCGGCGTGG GCGCGGAGCG GGCGGCCGCC ACCGAGCGTG CTGAGCAACC GCAGCCTCCG CGGCCGAGAG TGCAGCGAGC AAGGGGACAA 120 AAAGTTCCGC AAAGCCCGCA CAACCAGCAC CACAGAGAGA AGGGAAGAAC GGCATCCAGC 180 CCACCAGAAA TGGACCGACA CACCTCAGCA TCTCCAAACC CCGCAGCACA CGTGACCATA 240 AACCAGCAAA GATGAGTTTT GATCATCCTG AGAAAAATGG GCCTTGGCCT GCAGACCCAA 300 50 TAAACCTTCC CTCCCATGGA TAATAGTGCT AATTCCTGAG GACCTGAAGG GCCTGCCGCC 360 CCTGGGGGAT TAGCCAGAAG CAGGCTTGTT TTCCTGCTCA GAACAAAGTG ACTTCCCTGA 420 ACACATCTTC ATTATGATTC ACACCAACCT GAAGAAAAAG TTCAGCTGCT GCGTCCTGGT 480 CTTTCTTCTG TTTGCAGTCA TCTGTGTGTG GAAGGAAAAG AAGAAAGGGA GTTACTATGA 540 TTCCTTTAAA TTGCAAACCA AGGAATTCCA GGTGTTAAAG AGTCTGGGGA AATTGGCCAT 600 55 GGGGTCTGAT TCCCAGTCTG TATCCTCAAG CAGCACCCAG GACCCCCACA GGGGCCGCCA 660 GACCCTCGGC AGTCTCAGAG GCCTAGCCAA GGCCAAACCA GAGGCCTCCT TCCAGGTGTG 720 GAACAAGGAC AGCTCTTCCA AAAACCTTAT CCCTAGGCTG CAAAAGATCT GGAAGAATTA 780

CCTAAGCATG AACAAGTACA AAGTGTCCTA CAAGGGGCCA GGACCAGGCA TCAAGTTCAG 840 TGCAGAGGCC CTGCGCTGCC ACCTCCGGGA CCATGTGAAT GTATCCATGG TAGAGGTCAC 900 AGATTTTCCC TTCAATACCT CTGAATGGGA GGGTTATCTG CCCAAGGAGA GCATTAGGAC 960 CAAGGCTGGG CCTTGGGGCA GGTGTGCTGT TGTGTCGTCA GCGGGATCTC TGAAGTCCTC1020 CCAACTAGGC AGAGAAATCG ATGATCATGA CGCAGTCCTG AGGTTTAATG GGGCACCCAC1080 AGCCAACTTC CAACAAGATG TGGGCACAAA AACTACCATT CGCCTGATGA ACTCTCAGTT1140 GGTTACCACA GAGAAGCGCT TCCTCAAAGA CAGTTTGTAC AATGAAGGAA TCCTAATTGT1200 ATGGGACCCA TCTGTATACC ACTCAGATAT CCCAAAGTGG TACCAGAATC CGGATTATAA1260 TTTCTTTAAC AACTACAAGA CTTATCGTAA GCTGCACCCC AATCAGCCCT TTTACATCCT1320 10 CAAGCCCCAG ATGCCTTGGG AGCTATGGGA CATTCTTCAA GAAATCTCCC CAGAAGAGAT1380 TCAGCCAAAC CCCCCATCCT CTGGGATGCT TGGTATCATC ATCATGATGA CGCTGTGTGA1440 CCAGGTGGAT ATTTATGAGT CCCTCCCATC CAAGCGCAAG ACTGACGTGT GCTACTACTA1500 CCAGAAGTTC TTCGATAGTG CCTGCACGAT GGGTGCCTAC CACCCGCTGC TCTATGAGAA1560 GAATTTGGTG AAGCATCTCA ACCAGGCAC AGATGAGGAC ATCTACCTGC TTGGAAAAGC1620 CACACTGCCT GGCTTCCGGA CCATTCACTG CTAAGCACAG GCTCCTCACT CTTCTCCATC1680 15 AGGCATTAAA TGAATGGTCT CTTGGCCACC CCAGCCTGGG AAGAACATTT TCCTGAACAA1740 TTCCAGCCTG CTCCTTTTAC TCTAGGGGCC TCTGTCAGCA AGACCATGGG GACTTCAAGA1800 GCCTGTGGTC AGGAAATCAG GTCCAGCCTT CCCTGTAGCC AGACAGTTTA TGAGCCCAGA1860 GCCTCCTGCC ACACACATGC ACACATATCT AGCATTCTTT CCAGACAGCA TCCTCCCGGC1920 CTTCCACCTT GGTAGATGCA AGGTCTATCT CTCCCATCAG GGCTGCCAAA GCTGGGCTTT1980 GTTTTTCCCA GCAGAATGAT GCCATTCTCA CAAACCAATG CTCTATATTG CTTNGAAGTC2040 TGCATCTAAA TATTGATTTC ACGNTTTTAA AGNAAATTCT NNCTTAAATT ACAATTGTGC2100 CCAATGCAGG GTGGNCTCTN NGGGGGGCAA GTAGGTGGTA CAGGGGATTG GAAACATCCT2160 CCGCGCCTCC AGAGAAAAGT TGCTCCCGAG GTCCATGCCC CTGGAACGTG TTCCTATCAC2220 25 TCTGGCTGGT TGGGCTGGTC CTTAGACTGG GTGCTTATGA TTAAAAGGGT CTTGGTTAAG2280 CCCACTTTCC CTCTCCATGT GGAGATGGAA GGTAGAGAAG GATACAGTGT CTATCCTCAA2340 GTTGCTACGG TTCAGTGAGA GAGGCAGACA TCTGAACAGG NCAGGTAGGA TTCAGTGTGC2400 TCAGTGCACT GGGGATTTGG AGAGAGATGG GCTTGCTCTC TCTGTGCACC CAGGAGGGCC2460 ACGCACTTAA AACTGTGTTT GTGGATCAGA GAAGGCTTTA TAGCACAGGG GGCATTCAGA2520 TGAGTCTTAG AGGAAGAGA GAAACATGGC AAGCAGATTA CATCTGAGCC GTTTGAATTG2580 30 TGTTTTCTT TCTTCCCATG TTTATTTCT AAGATCTACC TGAACTTAGN AGACTCAAGA2640 TATTTTTTA GGAAACCTCC TACCCATGTC TGAGGTAGCA AGTGCAGCCT CACGACAGAT2700 ACCAGGCAAT CCAGAGCCAC AAAACGTGAT TCCTCCAGGC TCTGCCTGGC CTGACCCTGT2760 CCTGTCAGCT GGGTTTACAT ACCAGTCCCA TTCTTCCTTT TCAATACCTA CCCCCAAATC2820 TTCTCCTAAC CACCATCTGT TTTTTTTAG TTAAAGCATT TTTTGCTTTA AAAGCATCCT2880 GACCCCAATT TCTTTGAGCT CACGGGCCTT TTGCTGAAGG TCTCTCAGGG TGTAGTGGTG2940 TGGCTCTCTG GACTTAACGT CACTCTCAGN AGGTCAGAAC CTTNGGAGAT CAGAACTGAT3000 TCTCACCAGG TGTGAGAGGT GTGGNTANGC AGATTGCAAT GCTCTGCACC TCTTNCCTTG3060 CAAGTGAGNC AACTTNCAGG NCTCTCTGGG NCAGAGGCTG GCCCACTGTA GTTTGCAGAC3120 40 ATGCTCTCCA GATGGNTTTT ACTAAGTCCC CTCTCCCTGN ATANGGGAAT CCTGNCTGGN3180 ACCAGCGCAN GCCCTNNGGT GTNGGANNGA GGTTNAAAAG ACTTGNCACA GGNATCACCA3240 AGTNCATGCT GNTAGANGCC AGGATTCCTA GACCCAGGGC TCTGCACTCT CAAGGCTGGC3300 CCCATGTGCT CAAGGGGGTC TAATGTTTGG GCTCCAAACT AACCATCTCG GAGCTGGGCT3360 CCTCATTTAC TGCCAAACCC TCAGNCTTAT GTAGCNTAGA AAGGGCCCTG GANGTGNAGA3420 45 AAGCCTGGAT TTTCAAATTG ATGCTCCCT ACTNGACTAG NCTGTGCCAC TCNTGGGCAA3480 ATGCTCTTCC TTGAGCCTGT TTCCACACCT GTAAAGTGGG GATGATGATC CTATCTCACT3540 GCTTTTNGTG NAGGATTACA GGNNAAAGCA CCTGTCCTGG CTCTGTACCT GGCACGTAGT3600 ANGGTGCTCA GTTCATGCTG GTTTCCTTCC TGCCTTTAGT AGGGACCTGC TCTGTGCTCA3660 CACCTCGGCT GCATGCACCC TGCTGTGACG GAGGCTAGTG TGGAAGAGGT CCTGTCCTCA3720 GGGAATTAAC TGTCTTATTG GGAGACAACA ACTGTCCTCC TTGGAACACC CAAGAAACCA3780 50 TGNCAAAGCA GTGGACAACA CAGAACACGN CCCTCCTCCT CGCTGCCTGC AGCTNCCAAT3840 CTGATTCTGC TTGGGAATGG GCGGANCACG NTGGGCTGCT TAACTGCTGT ATAGGACAAG3900 CCCCTTACCC CTCTCTGGGC CCATGAATTC CTGGCTTGGT TTATGTTCTG ATTTGACACA3960 CTGATTTTAA TCTTCGAATC ATGACACTGA GTGCAGAGGA GGTGGCATTC CGACAGCAGG4020 55 ACATACATGT TNGGTGTGAA GACTGGGACG ACACTGGGTA GAATCTAGTT TTTAATTATT4080 ATTAATATAA AGGATCAAAT TAATTTAAAT ATGAATCTGA AGTCCACAGA ACTTTNNNNN4140 AAGTGCTGTC CAGGCCAACA CTTTGGTAAA ATGCAAATTA TGATATGGAC GTTATCATTG4200 GTCTGGTGAG ATGTTTCATA TTTGTGACAG TTAATTTAAA AATTATGACT TAATGCTGCC4260 TGTGTCTATG GGGTTCTGTC TTCTTTGATA GCCATCTATT CATCTGGATC ATGGGACCCT4320 CTCTAATCCT TCCACCAATC AAATAAGCTA TTGCTATTGG TTTGGAGTTG AGATATCAGT4380 60 CTCGGAAACT TCTGAAAAAT GCTAATAATT ACCCAAGGAT TATGTCAAAT TTTAAAATAA4440 ATGTGTGTGT GTTTCTTT

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 615:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1562 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

15

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 20 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 615
- TGGAGGCAGC TAGCGCGAGG GTGGGGAGCG CTGAGCCGCG CGTCGTGCCC TGCGCTGCCC 60 25 AGACTAGCGA ACAATACAGT CAGGATGGCT AAAGGTGACC CCAAGAAACC AAAGGGCAAG 120 ATGTCCGCTT ATGCCTTCTT TGTGCAGACA TGCAGAGAAG AACATAAGAA GAAAAACCCA 180 GAGGTCCCTG TCAATTTTGC GGAATTTTCC AAGAAGTGCT CTGAGAGGTG GAAGACGATG 240 TCCGGGAAAG AGAAATCTAA ATTTGATGAA ATGGCAAAGG CAGATAAAGT GCGCTATGAT 300 CGGGAAATGA AGGATTATGG ACCAGCTAAG GGAGGCAAGA AGAAGAAGGA TCCTAATGCT 360 30 CCCAAAAGGC CACCGTCTGG ATTCTTCCTG TTCTGTTCAG AATTCCGCCC CAAGATCAAA 420 TCCACAAACC CCGGCATCTC TATTGGAGAC GTGGCAAAAA AGCTGGGTGA GATGTGGAAT 480 AACTTAAATG ACAGTGAAAA GCAGCCTTAC ATCACTAAGA CGGCAAAGCT GAAGGAGAAG 540 TACGAGAAGG ATGTTGCTGA CTATAAGTCG AAAGGAAAGT TTGATGGTGC AAAGGGTCCT 600 GCTAAAGTTG CCCGGAAAAA GGTGGAAGAG GAAGATGAAG AAGACGGGGG GGGGGGGGG 660 35 GGGGGGGGG GGGGACGTA TAGTCGGGTC GGCTGGTGGA GTAGCCCAAA AGAAGGGGAG 720 CGCCGTAATT GACACATCTC TTATTTGAGA AGTGTCTGTT GCCCTCATTA GGTTTAATTA 780 CAAAATTTGA TCACGATCAT ATTGTAGTCT CTCAAAGTGC TCTAGAAATT GTCAGTGGTT 840 TACATGAAGT GGCCATGGGT GTCTGGAGCA CCCTGAAACT GTATCAAAGT TGTACATATT 900 TCCAAACATT TTTAAAATGA AAAGGCACTC TCGTGTTCTC CTCACTCTGT GCACTTTGCT 960 40 GTTGGTGTGA CAAGGCATTT AAAGATGTTT CTGGCATTTT CTTTTTATTT GTAAGGTGGT1020 GGTAACTATG GTTATTGGCT AGAAATCCTG AGTTTTCAAC TGTATATATC TATAGTTTGT1080 AAAAAGAACA AAACAACCGA GACAAACCCT TGATGCTCCT TGCTCGGCGT TGAGGCTGTG1140 GGGAAGATGC CTTTTGGGAG AGGCTGTAGC TCAGGGCGTG CACTGTGAGG CTGGACCTGT1200 TGACTCTGCA GGGGGCATCC ATTTAGCTTC AGGTTGTCTT GTTTCTGTAT ATAGTGACAT1260 45 AGCATTCTGC TGCCATCTTA GCTGTGGACA AAGGGGGGTC AGCTGGCATG AGAATATTTT1320 TTTTTTTAAG TGCGGTAGTT TTTAAACTGT TTGTTTTTAA ACAAACTATA GAACTCTTCA1380 TTGTCAGCAA AGCAAAGAGT CACTGCATCA ATGAAAGTTC AAGAACCTCC TGTACTTAAA1440 CACGATTCGC AACGTTCTGT TATTTTTTT GTATGTTTAG AATGCTGAAA TGTTTTTGAA1500 50
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 616:
- 55 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 2278 Bas npaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- 5 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 616

```
20
     GGCAATTTCC GTTAGGTGCT GAAGGCTGTG GCGCGCGGCT GTCCCCATTC CCACGTGAAG 60
     CGCTACGCTA GCATCGCTCG GCTGGCGGCT CCCAGCTCGC CGCGGAGCAG TCCCGGCAGC 120
     AGCGGGGGAC CGGAAGTGGC TCGCGGAGGC TCAGAAGCTA GTCCCGGAGC CCGGCGTGTG 180
     GCGCCTCGGA GCACGGTGAC GGCGCCATGT CCCTAATCTG CTCCATCTCT AACGAAATGC 240
     CGGAGCACCC ATGTGTATCC CCTGTCTCTA ATCATGTTTA TGAGCGGCGG CTCATCGAGA 300
25
     AGTACATTGC GGAGAATGGT ACCGACCCCA TCAACAACCA GCCTCTCTCC GAGGAGCAGC 360
     TCATCGACAT CAAAGTTGCT CACCCAATCC GGCCCAAGCC TCCCTCAGCC ACCAGCATCC 420
     CGGCCATTCT GAAAGCTTTG CAGGATGAGT GGGATGCAGT CATGCTGCAC AGCTTCACTC 480
     TGCGCCAGAG CTGCAGACAA CCCGCCAAGA GCTGTCACAC GCTCTGTACC AGCACGATGC 540
     CGCCTGCCGT GTCATTGCCC GTCTCACCAA GGAAGTCACT GCTGCCCGAG AAGCTCTGGC 600
30
     TACCCTGAAA CCACAGGCTG GCCTCATTGT GCCCCAGGCT GTGCCAAGTT CCCAACCAAG 660
     TGTTGTGGGT GCGGGTGAGC CAATGGATTT GGGTGAGCTG GTGGGAATGA CCCCAGAGAT 720
     TATTCAGAAG CTTCAAGACA AAGCCACTGT GCTAACCACG GAGCGCAAGA AGAGAGGGAA 780
     GACTGTGCCT GAGGAGCTGG TGAAGCCAGA AGAGCTCAGC AAATACCGGC AGGTGGCATC 840
     CCACGTGGGG TTGCACAGTG CCAGCATTCC TGGGATCCTG GCCCTGGACC TCTGCCCGTC 900
35
     CGACACCAAC AAGATCCTCA CTGGTGGGGC GGATAAAAAT GTCGTTGTGT TTGACAAAAG 960
     TTCTGAACAA ATCCTGGCTA CCCTCAAAGG CCATACCAAG AAGGTCACCA GCGTGGTGTT1020
     TCACCCTTCC CAGGACCTGG TGTTTTCTGC TTCCCCCGAT GCCACTATCA GGATTTGGTC1080
     GGTCCCCAAT GCCTCTTGTG TACAGGTGGT TCGGGCCCAT GAGAGTGCTG TGACAGGCCT1140
     CAGCCTTCAT GCCACTGGCG ACTATCTCCT GAGCTCCTCC GATGATCAGT ACTGGGCTTT1200
     CTCTGACATC CAGACAGGGC GTGTGCTCAC CAAGGTGACA GATGAGACCT CCGGCTGCTC1260
     TCTCACCTGT GCACAGTTCC ACCCTGACGG ACTCATCTTT GGAACAGGAA CCATGGACTC1320
     TCAGATCAAG ATCTGGGACT TGAAGGAACG TACTAATGTG GCCAACTTCC CTGGCCACTC1380
     GGGCCCCATC ACTAGCATCG CCTTCTCTGA GAATGGTTAC TACCTGGCTA CAGCGGCTGA1440
     TGACTCCTCT GTCAAGCTCT GGGATCTGCG CAAGTTAAGA ACTTTAAGAC TTTGCAGCTG1500
45
     GATAACAACT TTGAGGTAAA GTCACTGATC TTTGACCAGA GTGGTACCTA CCTGGCTCTT1560
     GGGGGCACGG ATGTCCAGAT CTACATCTGC AAACAATGGA CGGAGATTCT TCACTTTACA1620
     GAGCATAGCG GCCTGACCAC AGGGGTGGCC TTCGGGCATC ACGCCAAGTT CATCGCTTCA1680
     ACAGGCATGG ACAGAAGCCT CAAGTTCTAC AGCCTGTAGG CCCTGGCCCT TCTGATGGAA1740
50
     GCTGGGCCTC ATCTCAGTAG AGGGGTAGAA TTAGGGTTTG GGGGGGGGTG GGGGGAATCT1800
     ATGGGGGGAG GGGGCTCTGT GGGGTGGGAC ATTCACATCA TTTCACTCTG GTCTGAGTGG1860
     TGGCCTGAGA ACCATGGTGG CATGGACCAC CCTCATCCAT GCAACTCCAG GCCCCATGGG1920
     AACGGATGTG GAAGGAAGAA CTGTCACCCT CTTAAGGCCC AGGGTCGGAG CCCAGGGCCT1980
     CTCCCTTCCT GTCGTTCAAT GGACGTGGTG GTGGCTGTTC CACACCCATT TTGTTGCAGT2040
     TCCTGTGAGA CAGGAGAGGC TGAGCCAAGG GAACTGTGAA GGGGATGGGC AGGAGGGCTT2100
55
     GTGCAGGGTT TTGTAAGCAG TGATCTAGTT TCATTAAAAA AAGAAAACAA TAACCATAAC2160
     CACCTCCCCG TGTCTGTCTG CACCAGGAGC ACCTGGGACT GGGAAGTCAA GGGGAGGGAG2220
     CACACACTGG GACACTGGCT TCCGGGAAGC CCATCTTCCT TTCCTTTCAC AGCTCTTA 2278
```

528

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 617:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 931 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 15 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 20

5

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 617

25 CAGGGGCGTG CAGCCCGCTT GCCAATCAGA GCGCGGCTGA GCGGCCCGC AGCCAACCCC 60 CGAGGAGCGG CCGGCTGGCG TCCGCCGCGC CCAGGAGTTG GGGATGTCCT ACAAACCCAT120 CGCCCCTGCT CCCAGCAGCA CCCCTGGCTC CAGCACCCCT GGGCCGGGCA CCCCGGTCCC180 TACAGGAAGC GTCCGTCGC CGTCGGGCTC AGTGCCAGGA GCCGGCGCTC CTTTCAGACC240 30 GCTGTTTAAC GACTTTGGAC CGCCTTCCAT GGGCTACGTG CAGGCGATGA AGCCACCCGG300 CGCCCAGGGC TCCCAGAGCA CCTACACGGA CCTGCTGTCA GTCATAGAGG AGATGGGCAA360 AGAGATCCGG CCTACCTATG CTGGCAGCAA GAGCGCCATG GAGCGCCTGA AGAGAGGTAT420 CATCCATGCC CGGGCCCTAG TCAGAGAGTG CCTGGCAGAG ACAGAGCGGA ACGCCCGCAC480 GTAACAGGAA GCGCCTCGGC CTCAGCGTCT GGACCTATCC GGCCACTGCA GAGCACCCGC540 TTCTCCCTGG CCTTCATCCC GAGTTGCACT AACCATCCTG GGCTTCCTGT CCTGTGTCCC600 35 TTGGTGGGTC CCCTCCAGGA ACCAAGGAGT GGCCCTCCAG GTGGCAGCAC TAAGGACACC660 CCCCCACAAC AAGAGTTAGC AGCGAGGTCC CCATGAGTCC CACCCATGAC CTGCCGACAG720 TGTTGCCCAC CGGAACTTTT GTGGCCCCTA CCGCTCAGCC CTTCCCAGCA CTTCTCCCAC780 TTTGTCCCGA GCCTCCTTCT CGCCCAGCAG GGGCACAGGC CTGGCACCTC CCTGCCTTGT840 GTCCTGAGCC ATAGTGACTC TTTTATCTGT GTGTCTTTTG CTAAATATGC CCTTTTTATA900 40 TTAATAAAAG ATGATTTGGA GTTGTGCTCT C

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 618

- 45 (A) LÄNGE: 447 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 618: 5 ELPSSPPPGL PEVAPDATST GLPDTPAAPE TSTNYPVECT EGSAGPQSLP LPILEPVKNP 60 CSVKDQTPLQ LSVEDTTSPN TKPCPPTPTT PETWGGGGGG APSSTPCSAH LTPSSLFPSS120 LESSSEQKFY NFVILHARAD EHIALRVREK LEALGVPDGA TFCEDFQVPG RGELSCLQDA180 IDHSAFIILL LTSNFDCRLS LHQVNQAMMS NLTRQGSPDC VIPFLPLESS PAQLSSDTAS240 10 LLSGLVRLDE HSQIFARKVA NTFKPHRLQA RKAMWRKEQD TRALREQSQH LDGERMQAAA300 LNAAYSAYLQ SYLSYQAQME QLQVAFGSHM SFGTGAPYGV RMPFGGQGPL GAPPPFPTWP360 GCPQPPPLHA WQAGTPPPPS PQPAAFPQSL PFPQSPAFPT ASPAPPQSPG LQPLIIHHAQ420 MVOLGLNNHM WNORGSQAPE DKTQEAE 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 619 (A) LÄNGE: 205 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 619: ADAGGGTERS LLSLPPELLV LPGTDGAAPG GFWEPHVIWD WGALWGQNAL WGPGAPGSPA 60 TLSHLAGVPA AATPARMAGW HPPTALPTAS SLSTVTALPA VPSLPYGLTR TPSEPRAATP120 35 HYPPRTDGTA GAEQPHVEPE RVPGARGQDA GGRMTACPCL TTWGTPLDPG IGQDPIEHPG180 LPCALWTVED EVICHFQDIV REPFI (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO (A) LÄNGE: 409 Aminosäuren (B) TYP: Protein 40 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 45 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

530

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 620:

KSRLSVTLMP VQLSEHPEWN ESMHSLRISV GGLPVLASMT KAADPRFRPR WKVILTFFVG 60
AAILWLLCSH RPAPGRPPTH NAHNWRLGQA PANWYNDTYP LSPPQRTPAG IRYRIAVIAD120
LDTEPTAQDE NTWRSDLKKG YLTLSDSGDK VAVEWDKDHG VLESHLAEKG RGMELSDLIV180
FNGKLYSVDD RTGVVYQIEG SKAVPWVILS DGDGTVEKGF KAEWLAVKDE RLYVGGLGKE240
WTTTTGDVVN ENPEWVKVVG YKGSVDHENW VSNYNALRAA AGIQPPANLI HESACWSDTL300
QRWFFLPRRA SQERYSEKDD ERKGANLLLS ASPDFGDIAV SHVGAVVPTH GFSSFKFIPN360
TDDQIIVALK SEEDSGRVAS YIMAFTLDGR FLLPETKIGS VKYEGIEFI 409

10

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 621

- (A) LÄNGE: 249 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel

15 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

20

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

25

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 621:

KLSPDGLAQC FRFELNELDA FVFHASDLGL RQQEAPVQRE GHDVGGDSAA VLLGFEGHND 60 LVVGVGDELE GREAVSGDHR PDVAHSDVAE VRGGAQQQVG ALALVVLLAV ALLAGAARQE120 EPALQRVTPA GRLMDEVSWR LDAGSSPQGV VVGHPVLVVH AALVAHHLHP LRVLVHHITR180 SGRPLLAQAA HVQTLVLHCQ PFGLEAFLHG AVAVGQNHPG HGFAAFDLVD DPRPVIHGVE240 FPIENNQVG 249

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 622

- (A) LÄNGE: 255 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 622:

50

AAAPVSLHDA AGDLRRDPGG GGGGGVPHGG GEGQEVVPAE PGVPAPQHAE PVAAAGAAQQ 60 LQTEEQPGLQ RLRLGPVRGA ARGGDARVRG PRGDRRVNPE SARALLPGDP QGPGTAAPRA120 LGLPPRCEPV GAPLAALALA RERRERGRFP RPCKCLFFNS SQCELCCECV RGGAPALSRR180

RVATPCPCPM VCNSDFAHRS TVPPSAHPFT LTPTLSLNTF IIVRRGRWDF GRSAAATASG240 GLIFIFALRW LKAFI 255

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 623

- (A) LÄNGE: 196 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 623:

20

5

INAFSHRNAK ININPPDAVA AALRPKSQRP RLTIIKVFSE SVGVSVNGCA LGGTVERCAK 60 SELQTIGQGH GVATRRLSA GAPPRTHSQQ SSHWEELKNK HLQGRGKRPR SRRSRARASA120 ARGAPTGSQR GGSPSARGAA VPGPCGSPGS RARALSGFTR RSPRGPRTRA SPPRAAPLTG180 PSRSRWSPGC SSVCSC 196

25

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 624
 - (A) LÄNGE: 242 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 30 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

40

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 624:

VESHRRAHTH TTVRSPETAR GWKPWPHRLS RYVHSPGRQP HGHGQHLCFC SGRRAFGGHP 60 RQGARASLLA LGLENSPGGS SPEERLGRLA VAGPPRGAQN VSQAGPEAEA PPLRFGHAWG120 AQTPRLGAPG PWTPLPTLPS HIPPFWSQTP AQRKEGFTEE GQGRAWPQGG DEDISGPGSC180 RLLWEEEPCV CKLLGLAARP TAGPSLDPCT WPSSCPLAAP GLGTGIEPRG LGWLGQGRDR240 EG 242

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 625

- 50 (A) LÄNGE: 216 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein

532 PCT/DE99/01258

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 625: GLVMPGELRR PGLGPQAHGL PSPLCPPIFP LFGPRHQHKE RRGSQRKARA EPGPREGMRT 60 15 FPVOVAAGCS GRKSHASVNC WGWRPAPLQG PALTPARGHP AALWLPLALA QASSLEGWAG120 WARAGTGRGS TSDPDVGWLC PPRREAQQTS YTKAKSTIGE PRSHFMGRRP RPQGPQSKAR180 GRFIPEDSPP GAAPAWGGVS RPLGCLSVCG TPWSTP (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 626 20 (A) LÄNGE: 299 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 626: 35 PGISVSVDKM ESSPFNRRQW TSLSLRVTAK ELSLVNKNKS SAIVEIFSKY QKAAEETNME 60 KKRSNTENLS OHFRKGTLTV LKKKWENPGL GAESHTDSLR NSSTEIRHRA DHPPAEVTSH120 AASGAKADQE EQIHPRSRLR SPPEALVQGR YPHIKDGEDL KDHSTESKKM ENCLGESRHE180 VEKSEISENT DASGKIEKYN VPLNRLKMMF EKGEPTQTKI LRAQSRSASG RKISENSYSL240 40 DDLEIGPGQL SSSTFDSEKN ESRRNLELPR LSETSIKDRM AKYQAAVSKQ SSSPTIPMS 299 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 627 (A) LÄNGE: 94 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50

WO 99/55858

(iii) HYPOTHETISCH: ja

533

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

```
(vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
5
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 627:
     DSAPSPGFSH FFFNTVRVPF LKCWERFSVL LLFFSMFVSS AAFWYLENIS TIADDLFLLT60
     RESSLAVTLN DSEVHCRLLN GDDSILSTDT EIPG
10
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 628
          (A) LÄNGE: 765 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
15
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
20
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
25
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 628:
     IRPVVOLTAI EILAWGLRNM KNFQMASITS PSLVVECGGE RVESVVIKNL KKTPNFPSSV 60
     LFMKVFLPKE ELYMPPLVIK VIDHRQFGRK PVVGQCTIER LDRFRCDPYA GKEDIVPQLK120
     ASLLSAPPCR DIVIEMEDTK PLLASKLTEK EEEIVDWWSK FDASSGEHEK CGQYIQKGYS180
     KLKIYNCELE NVAEFEGLTD FSDTFKLYRG KSDENEDPSV VGEFKGSFRI YPLPDDPSVP240
     APPROFRELP DSVPQECTVR IYIVRGLELQ PQDNNGLCDP YIKITLGKKV IEDRDHYIPN300
     TLNPVFGRMY ELSCYLPQEK DLKISVYDYD TFTRDEKVGE TIIDLENRFL SRFGSHCGIP360
     EEYCVSGVNT WRDQLRPTQL LQNVARFKGF PQPILSEDGS RIRYGGRDYS LDEFEANKIL420
     HOHLGAPEER LALHILRTOG LVPEHVETRT LHSTFQPNIS QGKLQMWVDV FPKSLGPPGP480
     PFNITPRKAK KYYLRVIIWN TKDVILDEKS ITGEEMSDIY VKGWIPGNEE NKQKTDVHYR540
     SLDGEGNFNW RFVFPFDYLP AEQLCIVAKK EHFWSIDQTE FRIPPRLIIQ IWDNDKFSLD600
     DYLGFLELDL RHTIIPAKSP EKCRLDMIPD LKAMNPLKAK TASLFEQKSM KGWWPCYAEK660
     DGARVMAGKV EMTLEILNEK EADERPAGKG RDEPNMNPKL DLPNRPETSF LWFTNPCKTM720
40
     KFIVWRRFKW VIIGLLFLLI LLLFVAVLLY SLPNYLSMKI VKPNV
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 629
          (A) LÄNGE: 289 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
45
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
50
```

(vi) HERKUNFT:

534

WO 99/55858 PCT/DE99/01258

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 629:

ETQVVIQRKL VIVPYLNDQP GWDSKFRLVN TPEMLFFRND TELFGWKVVK RENKSPVKIP 60
FTIQRSVMDI CFLFVFFIAR NPAFDVDVTH FLSCDAFLVQ DNVLGVPDDH TQVVFLGFPG120
CDVERRAWWP QTLGENIHPH LKFSLGNVGL EGAVQSPCFH VLRDQPLSPE DVKSKPLFRG180
PEVLVQDFVG FKFIQAVVSS SISDSTPIFG KDGLWEAFES GDILKQLCWS QLISPGIDSR240
NTVLLWYAAV GPKAGKESVF QINNCFSYFF IPGKGVIIID RNFQVFFLR 289

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 630

(A) LÄNGE: 824 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

20 (iii) HYPOTHETISCH: ja

5

10

15

25

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 630:

RVSVLAAASS ALPVAPREAG VTNWPAGCVP EVRSTGEKEV AKTLHRRSRP EWCGARDPPA 60 MLLFVLTCLL AVFPAISTKS PIFGPEEVNS VEGNSVSITC YYPPTSVNRH TRKYWCRQGA120 30 RGGCITLISS EGYVSSKYAG RANLTNFPEN GTFVVNIAQL SQDDSGRYKC GLGINSRGLS180 FDVSLEVSQG PGLLNDTKVY TVDLGRTVTI NCPFKTENAQ KRKSLYKQIG LYPVLVIDSS240 GYVNPNYTGR IRLDIQGTGQ RLFSVVINQL RLSDAGQYLC QAGDDSNSNK KNADLQVLKP300 EPELVYEDLR GSVTFHCALG PEVANVAKFL CRQSSGENCD VVVNTLGKRA PAFEGRILLN360 PODKDGSFSV VITGLRKEDA GRYLCGAHSD GQLQEGSPIQ AWQLFVNEES TIPRSPTVVK420 GVAGGSVAVL CPYNRKESKS IKYWCLWEGA QNGRCPLLVD SEGWVKAQYE GRLSLLEEPG480 NGTFTVILNQ LTSRDAGFYW CLTNGDTLWR TTVEIKIIEG EPNLKVPGNV TAVLGETLKV540 PCHFPCKFSS YEKYWCKWNN TGCQALPSQD EGPSKAFVNC DENSRLVSLT LNLVTRADEG600 WYWCGVKQGH FYGETAAVYV AVEERKAAGS RDVSLAKADA APDEKVLDSG FREIENKAIQ660 40 DPRLFAEEKA VADTRDQADG SRASVDSGSS EEQGGSSRAL VSTLVPLGLV LAVGAVAVGV720 ARARHRKNVD RVSIRSYRTD ISMSDFENSR EFGANDNMGA SSITQETSLG GKEEFVATTE780 STTETKEPKK AKRSSKEEAE MAYKDFLLQS STVAAEAQDG PQEA 824

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 631

- 45 (A) LÄNGE: 267 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

```
(vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
5
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 631:
     ADIAGPRCLP LFNCHIDGCS LSIEVALLHS TPVPALISPG HQVQGQGDKP AVLVTVHEGL 60
     AGAFVLAGQG LAARVIPLAP VFLVRGEFAW KVTGDLESLS QHSRDIPWYL EVWFSFDNLD120
     LHGGPPESIA VGQTPVEAGV PAGELVEDDS EGAVAWLLQQ GEAALVLGLN PPLAVHQQGA180
10
     AAILGPFPET PVLDAFAFLT VVGAEHGHRA SCHPLHHSGA AGNRGLLIDE ELPGLDRRAF240
     LOLTIRMGST QVAPCILLPQ ACDHHTE
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 632
         (A) LÄNGE: 140 Aminosäuren
15
         (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
         (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
      (vi) HERKUNFT:
25
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 632:
30
     GETRVHSQQG GGIKAPSWDW FFREPGPLVK GLLGHVKQYL EQPRPWGYQV ERREGRRLPC 60
     THLPWWAGFS LLGSTLPPSV HDTDPRASPC PRPSYRLLFQ DITDNPERME KGGAWVPAVS120
     GOKEVACGNL RSPHPRFPKR
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 633
35
          (A) LÄNGE: 127 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
40
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
45
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 633:
50
```

VFPCHLVGAG PTPATTSGTA KGSTRCDYPG PCWQLRIPGT CSDPVSGSSE SQEPRMRALC 60

536 PCT/DE99/01258

SPSSKTQGSP PRKGAHVPQR GWLPGCYLFY PTSAAESQGE TASHPKPLGF SREKNLSQKH120 DLFSGCK 127

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 634

- (A) LÄNGE: 140 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

WO 99/55858

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 634:

HHQKHMQGKG SYWASGLLSP WLGRKGREDG WGSLFGIDDV HEFGLEGSTT HKEAIHIRLA 60 GQLLAGCPSH RASINDTGAL SHRIRDVGLQ PSSELLVYFL GLLGCCSLAS TNGPHRLIGQ120 DDLAPVLHVI CDDLLVWWEG 140

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 635
- 25

5

- (A) LÄNGE: 101 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- 30
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 35
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 635:

KVIADNVKDW SKVVLAYEPV WAIGTGKTAT PQQAQEVHEK LRGWLKSNVS DAVAQSTRII 60 YGGSVTGATC KELASQPDVD GFLVGGASLK PEFVDIINAK Q 101

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 636
- (A) LÄNGE: 329 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

15

35

45

(A) ORGANISMUS: MENSCH

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 636:

DSIFPLWAVL ALSPPGIRVR MKKSSVSGMT AAGWVVWGEA EGKAALRLGV EFLEVWGGGR 60
VFNLEKSQPA RAERECERGS SEGARNGVGG SGGRSVAVAL VHQHGVRLLG DLQQRVHVGA120
APAPQVAGLP PLRAALVVVG AHLHHLGGLE HFHLALADLL DVEGEGWHLV DRGLGARVHH180
VVGREGFAQL VPRRLQFLAP LGGHQARAQL VHALLQGVPR LLQVFLGLEA RLLQVLAGTH240
LGLLHLLLGE GLLEVVHAPQ ALRLIRSARD SSITSSTSTA SSDESSSAAA SSSGRSPSPS300
SSPSFSGSAS DSFSDLLMLS LAGSFTSSW 329

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 637
- 20 (A) LÄNGE: 362 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- 25 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 30 (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 637:

GRLPGYPDRR GPGASSAGAQ AAEEPSGAGS EELIKSDQVN GVLVLSLLDK IIGAVDQIQL 60
TQAQLEERQA EMEGAVQSIQ GELSKLGKAH ATTSNTVSKL LEKVRKVSVN VKTVRGSLER120
QAGQIKKLEV NEAELLRRN FKVMIYQDEV KLPAKLSISK SLKESEALPE KEGEELGEGE180
RPEEDAAALE LSSDEAVEVE EVIEESRAER IKRRACGAWT TSRRPSPRRR WRRPRCVPAR240
TWRRRASRPR KTWRRGTPW RSA 263

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 638
 - (A) LÄNGE: 205 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja

PCT/DE99/01258

WO 99/55858

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 638: 5 SGDLRLLVDT SKVQEAWVPS QDTHHTQELL AVQGSLVSGY RPGGGFGAAP VHEDPHLLGP 60 ASRGAPETAA FFFFFFFFP EQHLRVGLLL LPPRLSPRPG PAWPVPNPVG WPGHLHQGGQ 120 LLAGTNKPFH LAMVVVFSMD RGPETRAGRG REHTSLGVGT SLXTPQQLXG PRXXFPXAVQ 180 10 ASPXPGVCSL AWVELCHIXD KOXGG 205 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 639 (A) LÄNGE: 171 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 15 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 20 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 639: PVTPRDXPGA GGGSXEGPMQ HPGQSRPXPL AXPAPXWXLM APCGALTCWA RLXLGLSAPX 60 LLIXDVTELD PSQAAHSWTW ASLHCXGKXX PRAXKLLRGX EAGAHPQASV FSAPPCPRFR120 30 ASVHREHHHH GQVEGFISPC QQLSSLVQVA WPAHWIGDGP GWARSGAQSG R (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 640 (A) LÄNGE: 161 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 640: ISRNEGVLVR GPKSPRSLLR SHSEPPALVL WRDHRLVPGT DYCKDTALVP TEKNTGQOEH 60 50

TFSQYLATPH SELTITHGKW VHSSLWSDPA GLGRQEQHSS SSLSPRQRES LNCKRSGAYT120

VREKEKGGRK GFSPRPPRDA HREGGKEREK SVLESEATLS K

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 641

- (A) LÄNGE: 127 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 641:

CAYRTEKWKS HTVPCSPEVK LVLTLALRAF SSMEPLGLGR KARVSAHRHT SYLQDIDCLC 60
RGSTGQPTAN TAASLVSASL LPVHPGDYSW INLPKNSAFI MSLFCSKTQN GSLPPRGRPS120
HHCIPNR 127

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 642

- (A) LÄNGE: 136 Aminosäuren
- 25 (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

30

35

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 642:

40 WGXGRVRVXG WXRKPMKXGI PPEXHGPITA DGHRXLXXLP PXGXRCXXAD PKGXGLXALF 60 XKXPPXEXCL LSXXPXXPVT HRAGMEFNGX FWXXTLVHGQ TSLLXGYXTR LKXKIVCCHS120 SGXWSVCGLH RFHRNQ 136

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 643

- 45 (A) LÄNGE: 132 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja 5 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 643: 10 GRXSRAWGLG CPSLLSPISL RLPVPPPRPP NLRPPATPGA PTXPXQNTAX LKXLLELSXX 60 LSGLGLMGXR AGTCTWVAXE AHEDXDTPRV PWTXYXRWSS XPXAIATXGX SLXXGRPQRE120 XPXRVVXKXT TX (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 644 15 (A) LÄNGE: 131 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 644: 30 GVETTANSST SLRSTTLEKE VPVIFIHPLN TGLFRIKIQG ATGKFNMVIP LVDGMIVSRR 60 ALGFLVROTV INICRRKRLE SDSYSPPMSA GNRKSPTLST STGTSSWSQS FILHFSRRLD120 SRTAVLRPLN F 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 645 (A) LÄNGE: 86 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 45 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 645:

LTNMSDHLFG WLLLEMAVVM FSGLCQPTDP CQVLEILLLP RCYFSAGIKL LXVARPRTSK60 DSCYSATVYT AHLSYSHVLS SLVRLF (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 646 5 (A) LÄNGE: 96 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 646: 20 KAPNPSVLHT VRMQLIADRC CELYICKRCF TTSAGFITAS WSRVAILPAI PAKQTPENYP60 LRSGVLRKFL EPKIRRNPGL SFLRSKMYYQ LRPGEH (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 647 25 (A) LÄNGE: 92 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 647: 40 SSACRCTTRS TGQQSAASGR CGGPRGWGPS TGATPRQLTM NIPFQSIHFI TYEFLQEQVN60 PHRTYNPOSH IISGGLAGAL AAAARGPLDV LR (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 648 45 (A) LÄNGE: 280 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

PCT/DE99/01258 WO 99/55858 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

5 (vi) HERKUNFT:

15

20

30

50

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 648: 10

AVGSAALFKD GGGGTSAAEA GAAGQRLRSV NCLAYDEAIM AQQDRIQQEI AVQNPLVSER 60 LELSVLYKEY AEDDNIYQQK IKDLHKKYSY IRKTRPDGNC FYRAFGFSHL EALLDDSKEL120 QRFKAVSAKS KEDLVSQGFT EFTIEDFHNT FMDLIEQVEK QTSVADLLAS FNDQSTSDYL180 VVYLRLLTSG YLQRESKFFE HFIEGGRTVK EFCQQEVEPM CKESDHIHII ALAQALSVSI240 OVEYMDRGEG GTTNPHIFPE GSEPKVYLLY RPGHYDILYK

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 649
 - (A) LÄNGE: 244 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

25 (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 649:
- DHLQPQKNLC TCLAPGRGGQ QGSSGLEPAL FVEDIVVSRP VEKVDLGLGA LREDVRIGGA 60 35 ALAAVHVLHL DGHAEGLGOR NDVDVVALLA HGLHLLLAEL LDSPSTLDEV LEELALALQV120 ARGEOPOVDH KVVGGALVIE GGQQVGDRGL LLHLLNQVHE RVVEILNCEF SEALGHQVFL180 ALGRHSLEPL QLLAVIQQCL QVGESESPIE TVAVRPGLAD VRVLFVEVLD LLLIDVVIFS240 ILLV 40
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 650
 - (A) LÄNGE: 424 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear 45
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

```
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 650:
```

LTTTCVSSSA PSKTSLIMNP HASTNGQLSV HTPKRESLSH EEHPHSHPLY GHGVCKWPGC 60
EAVCEDFQSF LKHLNSEHAL DDRSTAQCRV QMQVVQQLEL QLAKDKERLQ AMMTHLHVKS120
TEPKAAPQPL NLVSSVTLSK SASEASPQSL PHTPTTPTAP LTPVTQGPSV ITTTSMHTVG180
PIRRYSDKY NVPISSADIA QNQEFYKNAE VRPPFTYASL IRQAILESPE KQLTLNEIYN240
WFTRMFAYFR RNAATWKNAV RHNLSLHKCF VRVENVKGAV WTVDEVEFQK RRPQKISGNP300
SLIKNMQSSH AYCTPLNAAL QASMAENSIP LYTTASMGNP TLGNLASAIR EELNGAMEHT360
NSNESDSSPG RSPMQAVHPV HVKEEPLDPE EAEGPLSLVT TANHSPDFDH DRDYEDEPVN420
EDME

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 651

15

5

10

- (A) LÄNGE: 117 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

20

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

25

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 651:

STNAGCTAVR ATACKRORAP ASHDDPPACE VYRTQSRPSA LESGIKCHSL QVRIGGFSTE 60 LTSYSNDPNR PPDSRHPRPL CHHNHQHAHG GTHPQAVLRQ IQRAHFVSRY CAEPRIL 117

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 652

35

- (A) LÄNGE: 426 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

40

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

45

50

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 652:

544 WO 99/55858 PCT/DE99/01258 QTKEFQVLKS LGKLAMGSDS QSVSSSSTQD PHRGRQTLGS LRGLAKAKPE ASFQVWNKDS120 SSKNLIPRLQ KIWKNYLSMN KYKVSYKGPG PGIKFSAEAL RCHLRDHVNV SMVEVTDFPF180 NTSEWEGYLP KESIRTKAGP WGRCAVVSSA GSLKSSQLGR EIDDHDAVLR FNGAPTANFQ240 QDVGTKTTIR LMNSQLVTTE KRFLKDSLYN EGILIVWDPS VYHSDIPKWY QNPDYNFFNN300 YKTYRKLHPN QPFYILKPQM PWELWDILQE ISPEEIQPNP PSSGMLGIII MMTLCDQVDI360 YESLPSKRKT DVCYYYQKFF DSACTMGAYH PLLYEKNLVK HLNQGTDEDI YLLGKATLPG420 FRTIHC (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 653 (A) LÄNGE: 139 Aminosäuren 10 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 20 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 653: 25 RCVQGSHFVL SRKTSLLLAN PPGAAGPSGP QELALLSMGG KVYWVCRPRP IFLRMIKTHL 60 CWFMVTCAAG FGDAEVCRSI SGGLDAVLPF SLWCWLCGLC GTFCPLARCT LGRGGCGCSA120 RSVAAARSAP TPVGIGSLC 139 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 654 30 (A) LÄNGE: 243 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 35 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 654: 45

> WRQLARGWGA LSRASCPALP RLANNTVRMA KGDPKKPKGK MSAYAFFVQT CREEHKKKNP 60 EVPVNFAEFS KKCSERWKTM SGKEKSKFDE MAKADKVRYD REMKDYGPAK GGKKKKDPNA120 PKRPPSGFFL FCSEFRPKIK STNPGISIGD VAKKLGEMWN NLNDSEKOPY ITKTAKLKEK180

> YEKDVADYKS KGKFDGAKGP AKVARKKVEE EDEEDGGGGG GGGGGTYSRV GWWSSPKEGE240

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 655

```
(A) LÄNGE: 110 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
5
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
      (vi) HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: MENSCH
15
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 655:
     TEQEESRRWP FGSIRILLLL ASLSWSIILH FPIIAHFICL CHFIKFRFLF PGHRLPPLRA 60
     LLGKFRKIDR DLWVFLLMFF SACLHKEGIS GHLALWFLGV TFSHPDCIVR
                                                                      110
20
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 656
          (A) LÄNGE: 356 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
25
          (D) TOPOLOGIE: linear
      (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
30
      (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
35
      (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 656:
     VGCSHAAQLH SAPELQTTRQ ELSHALYQHD AACRVIARLT KEVTAAREAL ATLKPQAGLI 60
     VPQAVPSSQP SVVGAGEPMD LGELVGMTPE IIQKLQDKAT VLTTERKKRG KTVPEELVKP120
40
     EELSKYRQVA SHVGLHSASI PGILALDLCP SDTNKILTGG ADKNVVVFDK SSEQILATLK180
     GHTKKVTSVV FHPSQDLVFS ASPDATIRIW SVPNASCVQV VRAHESAVTG LSLHATGDYL240
     LSSSDDQYWA FSDIQTGRVL TKVTDETSGC SLTCAQFHPD GLIFGTGTMD SQIKIWDLKE300
     RTNVANFPGH SGPITSIAFS ENGYYLATAA DDSSVKLWDL RKLRTLRLCS WITTLR
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 657
45
          (A) LÄNGE: 240 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
50
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
```

```
(iii) HYPOTHETISCH: ja
       (vi) HERKUNFT:
5
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 657:
10
     LAQIPELDRG VISRCSQVVT ILREGDASDG ARVAREVGHI STFLQVPDLD LRVHGSCSKD 60
     ESVRVELCTG ERAAGGLICH LGEHTPCLDV RESPVLIIGG AQEIVASGMK AEACHSTLMG120
     PNHLYTRGIG DRPNPDSGIG GSRKHQVLGR VKHHAGDLLG MAFEGSQDLF RTFVKHNDIF180
     IRPTSEDLVG VGRAEVQGQD PRNAGTVQPH VGCHLPVFAE LFWLHQLLRH SLPSLLALRG240
15
    (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 658
          (A) LÄNGE: 162 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
20
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
      (iii) HYPOTHETISCH: ja
25
       (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
30
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 658:
     EHNSKSSFIN IKRAYLAKDT QIKESLWLRT QGREVPGLCP CWARRRLGTK WEKCWEGLSG 60 RGHKSSGGQH CRQVMGGTHG DLAANSCCGG VSLVLPPGGP LLGSWRGPTK GHRTGSPGWL120
35
      VQLGMKAREK RVLCSGRIGP DAEAEALPVT CGRSALSLPG TL
                                                                          162
     (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO 659
          (A) LÄNGE: 148 Aminosäuren
           (B) TYP: Protein
           (C) STRANG: einzel
40
           (D) TOPOLOGIE: linear
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
       (iii) HYPOTHETISCH: ja
45
       (vi) HERKUNFT:
           (A) ORGANISMUS: MENSCH
50
```

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 659:

RLWTAFHGLR AGDEATRRPG LPEHLHGPAV SHRGDGQRDP AYLCWQQERH GAPEERYHPC 60 PGPSQRVPGR DRAERPHVTG SASASASGPI RPLQSTRFSL AFIPSCTNHP GLPVLCPLVG120 PLQEPRSGPP GGSTKDTPPQ QELAARSP 148

Patentansprüche

5

25

30

35

40

- Eine Nukleinsäure-Sequenz, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodiert, umfassend
 - a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe Seq. ID No 1-88, 90-96, 98-120, 123-140, 142-144, 597-617.

b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen
 oder

- c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.
- Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597 617, oder eine komplementäre oder allelische Variante davon.
 - 3. Nukleinsäure-Sequenz Seq. ID No 1-157, 597-617, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Pankreastumorgewebe erhöht exprimiert sind.
 - 4. BAC, PAC und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.
 - 5. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 90% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
 - Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 95% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
 - 7. Eine Nukleinsäure-Sequenz, umfassend einen Teil der in den Ansprüchen 1 bis 6 genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 hybridisieren.
- 8. Ein Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp aufweist.

- Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4000 bp aufweist.
- 10. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodiert.
- 10 11.Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, zusammen mit mindestens einer Kontroll- oder regulatorischen Sequenz.
- 15 12. Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß Anspruch 11, worin die Kontroll- oder regulatorische Sequenz ein geigneter Promotor ist.
- 13. Eine Expressionskassette gemäß einem der Ansprüche 11 und 12, dadurch gekennzeichnet, daß die auf der Kassette befindlichen DNA-Sequenzen ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.
 - 14. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Vollängen-Genen.
- 15. Ein DNA-Fragment, umfassend ein Gen, das aus der Verwendung gemäß Anspruch 14 erhältlich ist.
- 16. Wirtszelle, enthaltend als heterologen Teil ihrer exprimierbaren genetischen Information ein Nukleinsäure-Fragment gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10.
 - 17. Wirtszelle gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß es ein prokaryontisches oder eukaryontische Zellsystem ist.
 - 18. Wirtszelle gemäß einem der Ansprüche 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß das prokaryontische Zellsystem E. coli und das eukaryontische Zellsystem ein tierisches, humanes oder Hefe-Zellsystem ist.
 - 19. Ein Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids oder eines Fragments, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszellen gemäß den Ansprüchen 16 bis 18 kultiviert werden.

45

40

5

- 20. Ein Antikörper, der gegen ein Polypeptid oder ein Fragment gerichtet ist, welches von den Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 kodiert wird, das gemäß Anspruch 19 erhältlich ist.
- 21. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er monoklonal ist.
- 22. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20 dadurch gekennzeichnet, daß er ein Phage-Display-Antikörper ist.

5

- 23. Polypeptid-Teilsequenzen, gemäß den Sequenzen Seq. ID No 158-596, 618-659.
- 24. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 23, mit mindestens 80%iger Homologie zu diesen Sequenzen.
- 25. Ein aus einem Phage-Display hervorgegangenen Polypeptid, welches an die Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 23 binden kann.
- 26. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 23, mit mindestens 90%iger Homologie zu diesen Sequenzen.
- 27. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No 158-596, 618-659, als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den 30 Pankreastumor.
- 28. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Pankreastumor verwendet werden können.
 - 29. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617 in sense oder antisense Form.
 - 30. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No 158-596, 618-659 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung des Pankreastumors.
- 31. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No 158-596, 618-659, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Pankreastumor.
- 50 32. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No 158-596, 618-659.

33. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine genomische Sequenz ist.

- 34. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine mRNA-Sequenz ist.
- 35. Genomische Gene, ihre Promotoren, Enhancer, Silencer, Exonstruktur, Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No 1-157, 597-617.
- 36. Verwendung der genomischen Gene gemäß Anspruch 33 zusammen mit geeigneten regulativen Elementen.
- 20 37. Verwendung gemäß Anspruch 36, dadurch gekennzeichnet, daß das regulative Element ein geeigneter Promotor und/ oder Enhancer ist.
- 38. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 300 bis 3500 bp aufweist.

Systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank

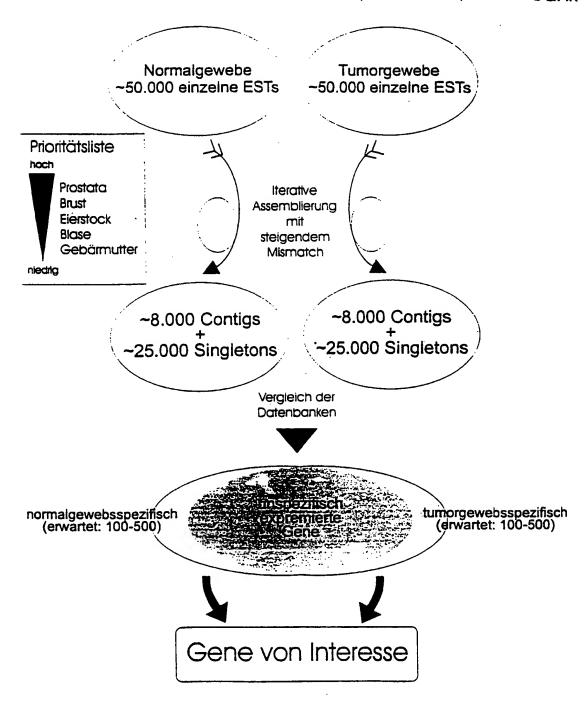


Fig. 1

PCT/DE99/01258 WO 99/55858

2 / 10

Prinzip der EST-Assemblierung

~50.000 ESTs pro Gewebe Assemblierung bei 0% Mismatch mit GAP4 (Staden) Singletons Contigs Iterative Assemblierung mit steigendem

In Anzahl und Länge zunehmende Contigs Mismatch (1%,2%,4%)

~25.000 übrige Singletons 5000-6000 Contigs



~30.000 Konsensussequ nz n pro Gewebe

Fig. 2a

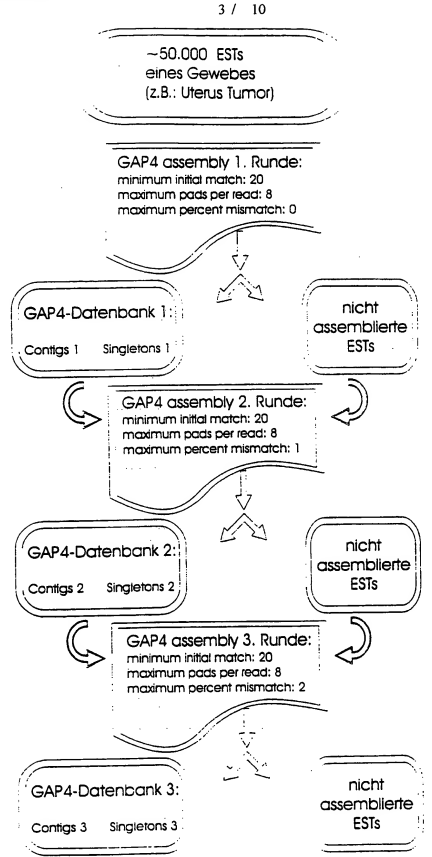


Fig. 2b1

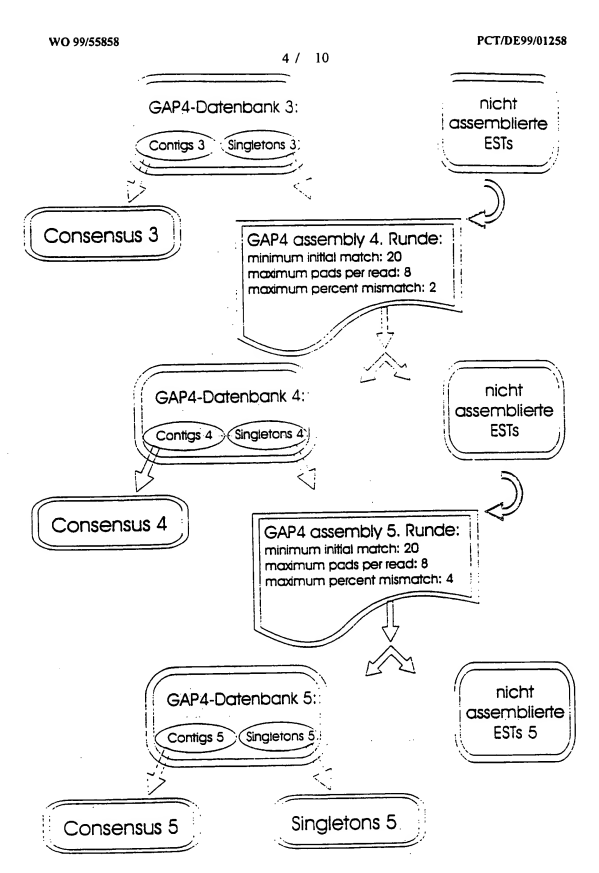


Fig. 2b2

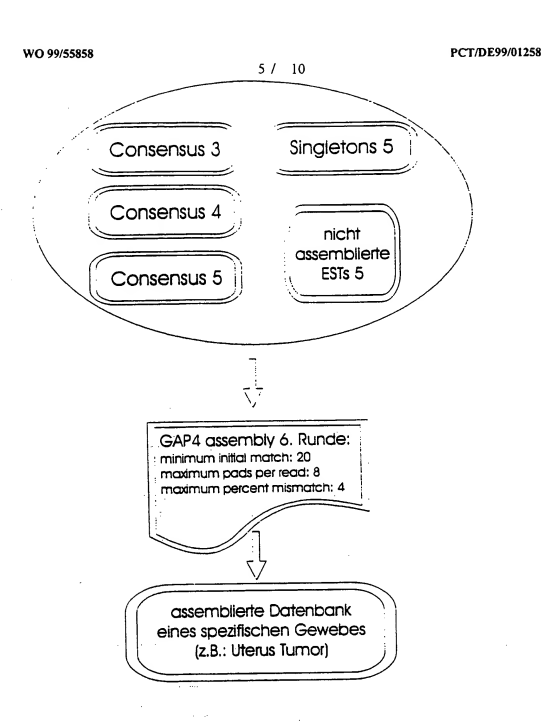


Fig. 2b3

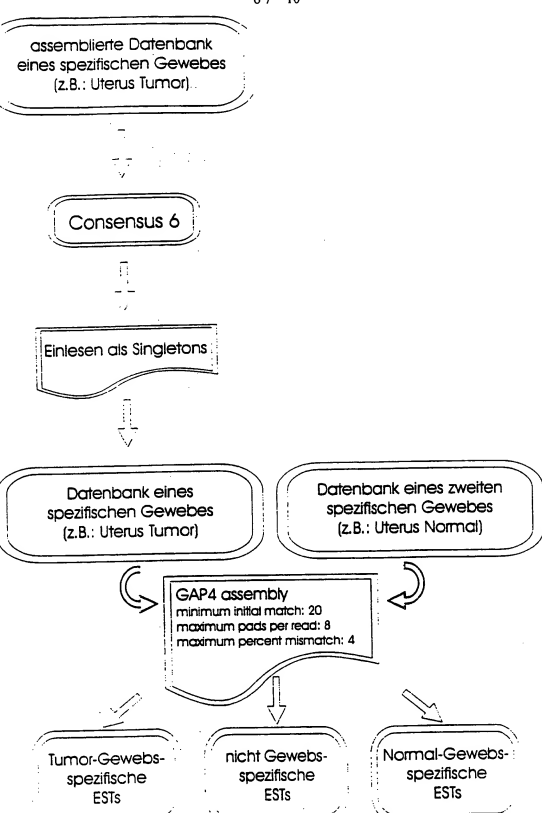


Fig. 2b4

In silico Subtraktion der Genexpression in verschiedenen Geweben

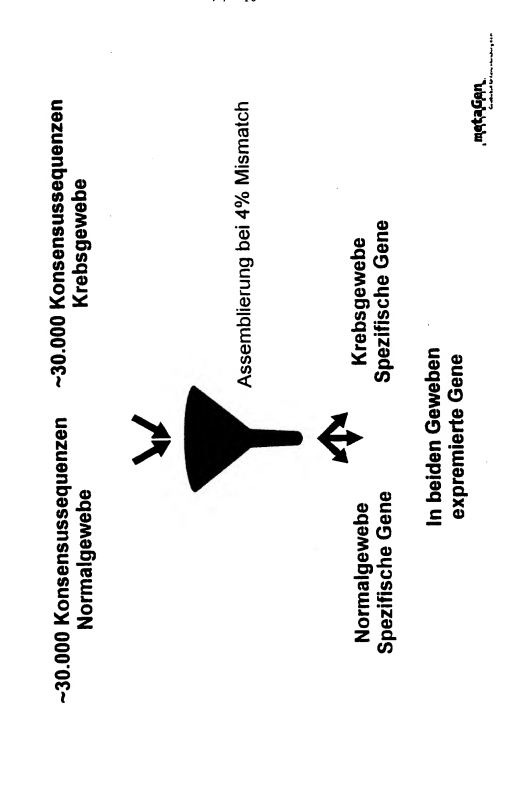


Fig. 3

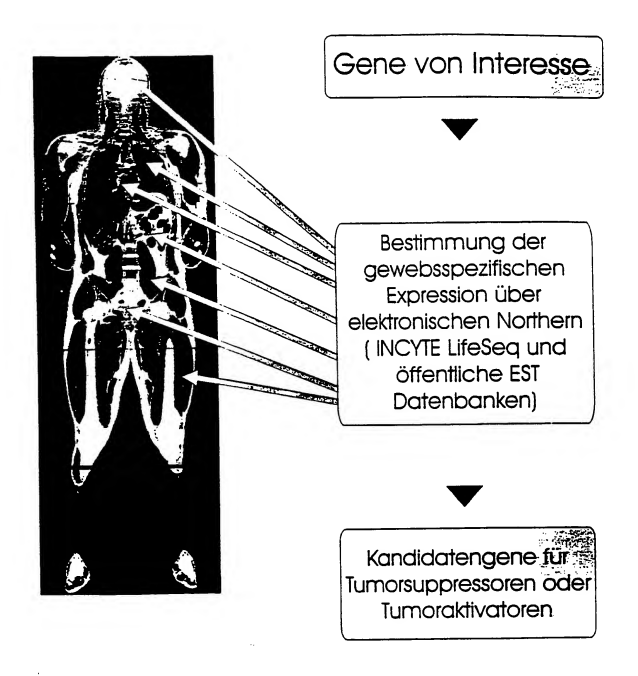


Fig. 4a

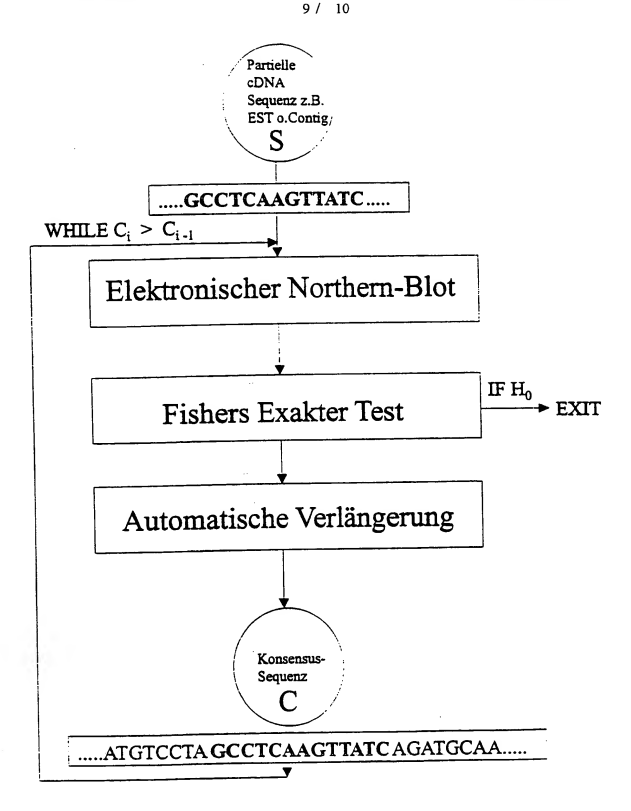
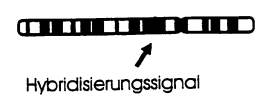


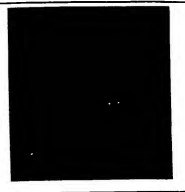
Fig. 4b

Isolieren von genomischen BAC und PAC Klonen



Chromosomale Klon-Lokalisation über FISH





Sequenzierung von Klonen, die in Regionen lokalisiert sind, die chromosomale Deletionen in Prostata- und Brustkrebs aufweisen, führt zur Identifizierung von Kandidatengenen





Bestätigung der Kandidatengene durch Screening von Mutationen und/oder Deletionen in Krebsgeweben